REFERENCE NO.

30

In re application of: Daniele Piomelli, et al.

Application No.: 10/642,462 Filing Date: August 15, 2003

Attorney Docket No.: 02307E-125510US

Copied from 10680373 on 07/23/2007

Europäisches Patentamt

European Patent Office Office européen des brevets



EP 0 576 357 B1

(12)

FASCICULE DE BREVET EUROPEEN

(45) Date de publication et mention de la délivrance du brevet: 05.03.1997 Bulletin 1997/10 (51) Int. CI.⁶: **C07D 231/14**, C07D 231/12, C07D 231/40

- (21) Numéro de dépôt: 93401614.8
- (22) Date de dépôt: 23.06.1993
- (54) Dérivés du pyrazole, procédé pour leur préparation et compositions pharmaceutiques les contenant

Pyrazolderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und diese enthaltende pharmazeutische Zusammensetzungen

Pyrazole derivatives, process for their preparation and pharmaceutical compositions containing them

- (84) Etats contractants désignés: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL PT SF
- (30) Priorité: 23.06.1992 FR 9207645
- (43) Date de publication de la demande: 29.12.1993 Bulletin 1993/52
- (73) Titulaire: SANOFI 75008 Paris (FR)
- (72) Inventeurs:
 - Barth, Francis,
 St. James Ap.B17
 F-34080 Montpellier (FR)
 - Casellas, Pierre F-34000 Montpellier (FR)
 - · Congy, Christian
 - F-34980 Saint Gely du Fesc (FR)

Martinez, Serge

(11)

- F-34000 Montpellier (FR)
- Carmona, Murielle
 F-34680 Saint Georges d'Orques (FR)
- (74) Mandataire: Gillard, Marie-Louise et al Cabinet Beau de Loménie 158, rue de l'Université 75340 Paris Cédex 07 (FR)
- (56) Documents cités:

EP-A- 0 029 363 EP-A- 0 248 594

EP-A- 0 418 845 EP-A- 0 477 049

JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY, PERKIN TRANSACTIONS 1. vol. 21, 1973, LETCHWORTH GB pages 2532 - 2535 G.V. BOYD ET AL. 'Ring Transformations of Morpholinclurans and N-(2,3-Dihydro 2furillidene) morpholinlum saits'

Il est rappelé que: Dans un délai de neuf mois à compter de la date de publication de la mention de la délivrance du brevet suropéen, toute personne peut faire opposition au brevet européen délivré, auprès de l'Office européen des brevets. L'opposition doit être formée par écrit et motifée. Elle n'est réputée formée qu'après paiement de la taxe d'opposition. (Art. 99(1) Convention sur le brevet européen).

Description

15

La présente invention concerne de nouveaux dérivés du pyrazole, un procédé pour leur préparation et les compositions pharmaceutiques les contenant.

De nombreux dérivés du pyrazole ont été décrits dans la littérature ; plus particulièrement EP-A-268554 et DE-A-3910248 revendiquent des pyrazoles possédant des propriétés herbicides, EP-A-430186 et JP-A-03031840 revendiquent des composés utiles pour la photographie et EP-A-418845 revendique des pyrazoles pourvus d'activité antiinflammatoire, analdésaue et antithrombotique.

EP-A-477 049 décrit des dérivés du pyrazole capables de se lier au récepteur de la neurotensine substitués en position 3 du pyrazole par un groupe

dans lequel notamment R représente l'hydrogène ou un $(C_1 \cdot C_4)$ alkyle; n vaut de 0 à 3, X et X' forment avec l'atome de carbone auquel ils sont liés un adamantyle et Z représente un hydroxy, un $(C_1 \cdot C_6)$ alcoxy ou un groupe -OPg (Pg = groupe protecteur des acides carboxyliques).

On a maintenant trouvé que les pyrazoles objet de l'invention ont une bonne affinité pour le récepteur des cannabinoides et sont de ce fait particulièrement intéressants dans les domaines thérapeutiques où le cannabis est connu pour intervenir.

Le Δ⁹-tétrahydrocannabinol ou Δ⁹-THC est le principal constituant actif extrait de *Cannabis sativa* (Tuner, 1985; In Marijuana 1984, Ed. Harvey, DY, IRL Press, Oxford).

Les effets des cannabinoides sont dûs à une interaction avec des récepteurs spécifiques de haute affinité présents au niveau central (Devane et al., Molecular Pharmacology, 1988, 34, 605-613) et périphérique (Nye et al., The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics, 1985, 234, 784-791; Kaminski et al., 1992, Molecular Pharmacology, 42, 736-742).

La caractérisation de ce récepteur a été rendue possible par la mise au point de ligands synthétiques spécifiques tels que le CP 55,940, agoniste analogue du Δ^9 -THC.

Les indications thérapeutiques des cannabinoides concernent des domaines variés tels que le système immunitaire, le système nerveux central, le système cardiovasculaire ou endocrient (Hollister, Pharmacological Reviews, 35 1986, 38, 1-20, Rerw and Sinha, Progress in Drug Research, 1991, 38, 71-114 et Cannabinoid receptor expression in human leucocytes, European Journal of Blochemistry, 1993, 2214, 173-180).

Plus patriculairement, les composés pourvus d'une affinité pour le récepteur des cannabinoides possèdent une utilité en tant qu'immunomodulateurs, psychotropes, dans les troubles thymiques, le vomissement, la myoraleation, les neuropathies diverses, les troubles mnésiques, les dyscinésies, la migraine, l'asthime, l'ôpilepsie, le glaucome, encore do dans la chimidhérapie anticancéreuse, dans l'ischémie et l'angor, dans l'hypotension orthostatique et dans l'insuffisance cardiaque.

Ainsi, la présente invention concerne selon un de ses aspects les composés de formule :

dans laquelle

55

92, 93, 94, 95, 96 et w2, w3, w4, w5, w6 sont identiques ou différents, et représentent indépendamment l'hydrogène,

un atome de chlore ou de brome, un (C_1-C_3) alkyle, un (C_1-C_3) alcoxy, un trifluorométhyle, un groupe nitro et g_4 représente éventuellement un groupe phényle;

- R₄ représente l'hydrogène ou un (C₁-C₃) alkyle;
- X représente soit une liaison directe soit un groupe -(CH₂)_X-N(R₃)- dans lequel R₃ représente l'hydrogène ou un (C₄-C₅) alkyle et x représente zéro ou un:
 - R représente

10

15

20

- un groupe -NR, R₂, dans lequie R₁ et R₂ représentent indépendamment un (C₁-C₂) allyle un radical carbocyclique non aromatique en (C₂-C₁₂) éventuellement substitué : un groupe amino (C₁-C₂) allyle dans lequel l'amino est éventuellement disubstitué par un (C₁-C₂) allyle ; un cycloallyl(C₁-C₂)allyle dans lequel le cycloallyle est en (C₂-C₁₂); un phényle non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un hadégéne, par un (C₁-C₂) allyle, ou par un (C₁-C₂) alloyle, et de 5 à 8 chaînons non substitué ou substitué par un (C₁-C₂) allyle; un nathracényle ; un radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaînons non substitué ou substitué par un (C₁-C₂) allyle ou substitué par un nor substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un halogène, un (C₁-C₂) alloyle ou un (C₁-C₂) alloyle substitué par un hétérocycle aromatique non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un halogène, un (C₁-C₂) allyle ou un (C₁-C₂) alcoyn; ou bien R₁ est l'hydrogène et R₂ est let que défini ci-dessus ; ou bien encore R₁ et R₂ constituent ave l'atome d'azote auxquel is sont liés, un radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaînons, ledit radical hétérocyclique étant autre que morpholinyle lorsque v₂, w₃, w₄, w₅, w₆, y₂, y₃, y₄, y₅ et g₆ sont tous hydrogène;
 - un groupe R2 tel que défini ci-dessus lorsque X représente -(CH2)xN(R3)-;
- . un groupe R₅ lorsque X représente une liaison directe, R₅ étant représenté par un (C₁-C₃) alkyle ; un (C₃-C₁₂) opcioalkyle non substitué ou substitué par un (C₁-C₃) alkyle ; un phényl (C₁-C₃) alkyle non substitué ou substitué par un halogène ou par un (C₁-C₃) alkyle ; un opcioalkyl (C₁-C₃) alkyle ; dans lequel le cycloalkyle est en C₃-C₂ et est non substitué ou substitué par un (C₁-C₃) alkyle ; un 2-notbornylméthyle ;

ou un de leurs sels éventuels.

Les radicaux carbocycliques non aromatiques en C₂-C₁₅ comprement les radicaux mono ou poly-cycliques, cou densés ou pontés, saturés ou insaturés, éventuellement tenor, pour cou poly-substitués, le ou lesdits substituants étant différents d'un groupe carbonyle substitué. Avantageusement les radicaux monocycliques sont substitués par au moirs un groupe choisi partir les groupes (C₁-C₂) alloy, (C₁-C₂) alloy, les halogènes ou les radicaux hydroxy, étant entendu que dars le cas des terpénes ou des radicaux terpéniques, par exemple bornyle, menthyle ou menthényle, les groupes alkyles du terpène ne sont pas considérés comme des substituants.

Les radicaux monocycliques incluent les cycloalloyles par exemple cyclopropyle, cyclopentyle, cyclohexyle, cyclohexyle, cyclonexyle, cycloctyle, cycloctyle, cycloctyle, or substitués ou substitués par au moins un groupe (C₁-C₅) alkoyle, un groupe (C₁-C₆) alcoxy, un halogène ou un groupe hydroxy.

Les radicaux di- ou tricycliques condensés, pontés, ou spiraniques, incluent par exemple les radicaux norbonnyle, 60 bornyle, isobornyle, noradamantyle, adamantyle, spiro[5,5]undécanyle, lesdits radicaux étant non substitués ou substitués par un (C-C-ò) allivir un (C-C) allivir un condition de la c

Par radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaînons, on entend un radical hétérocyclique non aromatique mono, di ou tricyclique condensé ou ponté, hétéroatome étant S, O ou N ou un radical hétérocyclique non aromatique monocyclique contenant un atome d'azopé et un atome d'azopéne ou de soufre, lesdits ardicaux étant par exemple létrahydroturanyle, tétrahydrothiofuranyle, tropyle, morpholinyle, thiomorpholinyle, pipérdinyle, pipérazinyle, pyrrolidinyle, quinudidinyle: les radicaux 1-pyrrolidinyle, 1-pipéridinyle, 1-hexahydroazépinyle, 4-morpholinyle et 4-thiomorpholinyle étant avantaceux.

Les hétérocycles aromatiques peuvent être mono- ou di-cycliques comme par exemple le pyrrolyle, le pyridyle, l'indolyle, quinolinyle, thiazolyle, isoindazolyle, ces hétérocycles aromatiques étant non substitués ou substitués par exemple par des halogènes, des (C₁-C₂) alkyles, des (C₁-C₂) alcoxy. Les hétérocycles aromatiques préférés sont le pyridyle, le pyrrole, l'indole, les radicaux 2-indolyle et 3-indolyle étant particulièrement préférés.

Dans la formule (I) ci-dessus, de préférence au moins un des substituants w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 et g_6 est autre que l'hydrogène. Dans la formule (I) ci-dessus, lorsque R représente un groupe NR₁R₂, de préférence:

- 55 R₁ est l'hydrogène ou un groupe alkyle en C₁-C₆ et R₂ est tel que défini ci-dessus pour (I) ; ou
 - R₁ et R₂ représentent chacun un groupe alkyle en C₁-C₆, ou un groupe cycloalkyle en C₃-C₆; ou
 - R₁ est l'hydrogène ou un groupe altyte en C₁-C₆ et R₂ est un groupe cycloality! (C₁-C₂)altyte dans lequel le cycloalityle est en C₂-C₁₂, un radical carbocyclique non aromatique en (C₂-C₁₃) non substitué ou substitué comme indiqué précédemment, un phényle non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un halogène, par un (C₁-

C3)alkyle ou par un (C1-C3)alcoxy; un phényl (C1-C3)alkyle ou un (C1-C3) alkyle substitué par un 2- ou 3-indolyle.

De facon particulièrement préférée, lorsque, dans la formule (I) R représente un groupe -NR₁R₂, R₁ est l'hydrogène ou un alkyle en (C1-C6) et R2 est un radical carbocyclique non aromatique en (C3-C15), un cycloalkyl(C1-C3)alkyle où le cycloalkyle est en C3-C6, un 2- ou 3-indolyl(C1-C3)alkyle.

Les groupes alkyle préférés sont les groupes méthyle, éthyle, propyle et isopropyle.

Dans la formule (I) ci-dessus, R est avantageusement un groupe -NR₁R₂, de préférence choisi parmi les radicaux (1) à (74) ci-après.

Lorsque R₁ et R₂, avec l'atome d'azote auquel ils sont liés, représentent un radical hétérocyclique saturé, celui-ci 10 est de préférence à 5, 6 ou 7 chainons et peut contenir un autre hétéroatome, notamment l'oxygène ou le soufre, par exemple une pyrrolidine, une pipéridine, une hexahydroazépine, une morpholine ou une thiomorpholine, avec la limitation précisée ci-dessus.

Les radicaux représentés par R tel que défini pour (I) sont de préférence des radicaux choisis parmi :

- (1) propylamino 15
- (2) butylamino
 - (3) isopropylamino
 - (4) dipentylamino (5) 2-(N,N-diéthylamino)éthylamino
- (6) benzylamino 20
 - (7) 2-phényléthylamino
 - (8) 3-phénylpropylamino
 - (9) 3,3-diphénylpropylamino
- (10) phénylamino 25
 - (11) 3-chlorophénylamino
 - (12) 4-méthylphénylamino
 - (13) cyclopropylamino
 - (14) cyclopentylamino
 - (15) cyclohexylamino

30

35

40

50

- (16) cycloheptylamino (17) cyclooctylamino
 - (18) cyclododécylamino
 - (19) 2-méthylcyclohexylamino
 - (20) 3-méthylcyclohexylamino
 - (21) cis 4-méthylcyclohexylamino
 - (22) trans 4-méthylcyclohexylamino
 - (23) cis 4-tertiobutylcyclohexylamino
 - (24) trans 4-tertiobutylcyclohexylamino
- (25) 4-hydroxycyclohexylamino
- (26) 2-méthoxycyclohexylamino
 - (27) 4-éthylcydohexylamino
 - (28) 2.6-diméthylcyclohexylamino (29) N-méthylcyclohexylamino
 - (30) N.N-dicyclohexylamino
- (31) endo-2-norbornylamino (ou endo-bicyclo[2.2.1]heotan-2-amino)
 - (32) exo-2-norbornylamino (ou exo-bicyclo[2,2,1]heptan-2-amino)
 - (33) 1-adamantylamino
 - (34) 2-adamantylamino
 - (35) 1-noradamantylamino
 - (36) (1R)-bornylamino
 - (37) (1R)-isobornylamino
 - (38) spiro[5.5]undecanylamino (39) cyclohexylméthylamino
 - (40) 1-adamantylméthylamino
- (41) (2-tétrahydrofuranyl)méthylamino
 - (42) 2-(N-méthyl-2-pyrrolyl) éthylamino
 - (43) 2-(2-pyridinyl)éthylamino
 - (44) (2-indolyl)méthylamino
 - (45) N-méthyl(2-indolyl) méthylamino

- (46) 2-(3-indolyl)éthylamino
- (47) N-méthyl 2-(3-indolyl)éthylamino
- (48) 4-(N-benzylpipéridinyl)amino
- (49) 3-quinuclidylamino

5

10

15

25

30

35

4n

50

- (50) exo bicyclof3.2.1loctan-2-amino
 - (51) bicvclo[2,2,2]octan-2-amino
 - (52) chloro-3-bicyclo[3.2.1]oct-3-èn-2-amino
 - (53) bicyclo[2.2.2]oct-2-èn-5-amino
 - (54) exo bicyclof3.2.1loctan-3-amino
 - (55) endo bicyclo[3.2.1]octan-3-amino

 - (56) endo oxa-7-bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
 - (57) exo oxa-7-bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
 - (58) endo-tricyclo[5.2.1.02,6]décan-8-amino
 - (59) N-éthyl-1-adamantylamino
 - (60) tricyclo[2.2.1.02,6]heptan-3-amino
 - (61) bicyclo(3.3.1)nonan-9-amino

 - (62) endo-triméthyl-1.3.3-bicyclof2.2.1]heptan-2-amino (ou fenchylamino)
 - (63) (1R.2S-endo) (+) bicyclof2.2.1]heptan-2-amino
 - (64) (1R.2R-exo) (-) bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
- (65) (1S,2R-endo) (-) bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
 - (66) (1S,2S-exo) (+) bicyclo[2,2,1]heptan-2-amino
 - (67) 1-pipéridinylamino
- (68) 1-pyrrolidinylamino
- (69) 1-hexahydroazépinylamino
- (70) 4-morpholinylamino
 - (71) 4-thiomorpholinylamino
 - (72) N-méthyl exo bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
 - (73) N-éthyl exo bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
 - (74) N-propyl exo bicyclof2.2.1]heptan-2-amino

Parmi les produits de formule (I) ci-dessus, ceux répondant à la formule (Ia) ci-après:

dans laquelle w2, w3, w4, w5, w6, g2, g3, g4, g5, g6 et R4, R1 et R2 sont tels que définis pour (I) sont avantageux. Parmi ces composés de formule (la), les composés de formule (la) :

5 dans laquelle w₂, w₃, w₄, w₅, w₆, g₂, g₃, g₄, g₅, g₆ et R₄ sont tels que définis ci-dessus pour (I), R₁ est inydrogène ou un C₁-C₅ alloyle et R₂ est un radical carbocycique non aromatique en C₂-C₁₅, ou un radical hétérocycique saturé de 5 à 8 chaînons choisi parmi 1 -pyrrolidinyle, 1-pipéridinyle, 1-hexahydroazépinyle, 4-morpholinyle et 4-thiomorpholinyle et leurs sels, sont particulièrement avantageux.

Parmi les produits de formule (I), ceux répondant aux formules (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie) et (If) ci-dessous, où au moins l'un des substituants w_0 , w_3 , w_4 , w_5 , y_2 , y_3 , y_4 , y_5 et y_5 et y_6 et y_6 , y_6 et y_6 , y_6 et y_6 et

Dans ces demiers produits particulièrement avantageux.

10

25

40

50

- lorsque R₁ représente un alkyle en C₁-C₆, les groupes méthyle, éthyle, propyle et isopropyle sont préférés;
- lorsque R₃ est un alkyle en C₁-C₃, le groupe méthyle est préféré;
- les groupes R₂ préférés sont les radicaux carbocycliques non aromatiques en C₃·C₁₅ non substitués ou substitués par un alkyle en C₁·C₄, nofamment méthyle, éthyle, propyle, isopropyle ou t-butyle, ou par deux ou trois groupes méthyle, par exemple les radicaux méthyle, éthyl- ou t-batylycyclo-hexyles; les radicaux cycloalkyl(C₁·C₃)alkyles où le cycloalkyle est en C₃·C₆; les radicaux alkyle en C₁·C₃ substitués par un groupe 2- ou 3-indolyle; les radicaux 2- et 3-indolyle; et les radicaux 1-pyrolidinyle, 1-pipéridinyle, 1-hexahydroazépinyle, 4-morpholinyle, 4-thiomorpholinyle
- les groupes R₅ préférés sont les radicaux cyclohexylméthyle, cyclohexyléthyle, benzyle, 4-méthylbenzyle et phénéthyle.

Parmi les produits de formule (1) ci-dessus, ceux représentés par la formule (i):

dans laquelle R_4 , X et R sont tels que définis ci-dessus pour (I), et leurs sels, sont très avantageux, notamment lorsque R_4 représente l'hydrogène ou un groupe méthyle ou lorsque R_4 représente l'hydrogène ou un groupe méthyle et X représente in leison direct.

Les composés de formule (i) dans laquelle R₄ est l'hydrogène ou un groupe méthyle, X est une liaison directe et R représente un groupe -NR-R₇ dans lequel R₁, est l'hydrogène ou un groupe méthyle et R₇ est un radical acabocyclique non aromatique en C₃-C₁₅ ou un radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaînons choisi parmi 1-pyrroidinyle, 1-pipéridinyle, 1-hexahydroazépinyle, 4-morpholinyle et 4-thiomorpholinyle et leurs sels, sont particulièrement préférés.

Egalement particulièrement préférés sont les composés de formule (i) dans laquelle R₄ est l'hydrogène ou un

groupe méthyle, X est $\{CH_2\}_2 \cap \{R_3\}$ et R est $\{NR_1R_2\}$, x étant zéro ou un, R_1 étant l'hydrogène, R_3 étant l'hydrogène ou un groupe méthyle et R_2 étant un phényle non substitué ou substitué par un ou deux atomes d'halogène, un groupe $\{C_1, C_2\}_3 \cap \{NR_3\}$ ou un groupe $\{C_1, C_2\}_3 \cap \{NR_3\}$ ou un groupe $\{C_1, C_2\}_3 \cap \{NR_3\}$ ou marque $\{R_1, R_2\}$ et leurs sels $\{R_1, R_2\}$ et $\{R_2, R_3\}$ ou $\{R_3, R_4\}$ et $\{R_3, R_4\}$ et $\{R_4, R_4\}$ et $\{R_4,$

Parmi les composés de formule (I), ceux répondant à la formule (ii):

dans laquelle X et R sont tels que définis ci-dessus pour (I) et w₄ est un groupe méthyle ou méthoxy, et leurs sels sont également avantageux, en parficulier ceux de formule (ii) dans laquelle w₄ est un groupe méthyle ou méthoxy, X 20 représente une liaison directe et R représente un groupe -NR₁R₂ dans lequel R₁ représente l'hydrogène ou un groupe méthyle et R₂ représente un radical carbocyclique non aromatique et 0₂-0₅, et leurs sels.

Une sous-classe avantageuse comprend les composés de formule (ii) dans taquelle w₄ est un groupe méthyle ou méthoxy, X représente un groupe -(CH₂),-N(R₃)- dans lequel x est zéro ou un. R₃ représente l'hydrogène ou un groupe méthyle, et R est un groupe -NR₁R₂ dans lequel R₁ représente hydrogène et R₂ représente un phényle non substitué so usubstitué par un ou deux atomes d'halogène, un groupe (C₁-C₃)alkyle ou un (C₁-C₃)alcoxy ou un radical carbocycitique non aromatique en C-C₁-Co ul eurs est de l'acceptation de l'accept

D'autres composés intéressants selon la présente invention sont ceux de formule (1) dans laquelle w₂, w₃, w₄, w₅ w₆, g₂, g₃, g₄, g₅, g₆ R, et X sont tels que définis ci-dessus pour (1) et R représente un groupe -NR, R₂ dans lequel R, est l'hydrogène ou un groupe (2₁-C₆)alkyle et R₂ est un groupe 2- ou 3-indo-lyle et leurs sels.

Parmi ces derniers, les produits de formule (iii):

10

15

26

45

50

dans laquelle X est tel que défini c'dessus pour (I). R est un groupe - NR, R₂ dans laquel R, représente l'hydrogène ou un (C, C₂)alliyée et R₂ set un groupe 2-ou 3-ridohy(C, C₂)alliyé ou un groupe 2-ou 3-ridohyle et soit w₂ set l'hydrogène et w₄ est un groupe méthyle ou méthoxy soit w₂ et w₄ représentent un atome de chlore, et leurs sels, sont particulièrement intéressants.

Des produits inclus dans la formule (I) ci-dessus, également intéressants sont ceux de formule (iv) :

dans laquelle X et R sont tels que définis ci-dessus pour (I) et g₄ représente un atome de brome, un méthyle ou un trifluorométhyle et leurs sels.

10

25

30

35

50

55

Dans les produits préférés de formule (iv), les deux atomes de chlore sont dans les positions 2.3:2.4:2.5 ou 3.4 et dans ces produits préférés de formule (iv), ceux ont X 84 une lisison directe et la 64 un groupe $-N_1N_1P_0$ où P_1 , et l'hydrogène ou un alivyle en C_1 - C_2 et P_2 est un radical carbocyclique non aromatique contenant de 3 à 15 atomes de carbone sont particulièrement ordéférés.

Selon un autre de ses aspects, la présente invention concerne un procédé pour la préparation des composés (I) caractérisé en ce que l'on traite un dérivé de l'acide 3-pyrazolecarboxylique de formule:

dans laquelle w₂, w₃, w₄, w₅ w₆, g₂, g₃, g₄, g₅, g₆ et R₄ sont tels que définis pour (I) ou une de ses formes activées, esters ou chlorures d'acides

soit avec une amine de formule HNR₁R₂ dans laquelle R₁ et R₂ sont tels que définis pour (I) pour obtenir les amides de formule:

dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_4 , R_1 et R_2 sont tels que définis pour (I), soit éventuellement avec une arritre primaire R_3 NH $_2$ dans laquelle R_3 est tel que défini pour (I) pour obtenir les arrides intermédiaires (V) de formule:

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

dans laquelle w₂, w₃, w₄, w₅, w₆, g₂, g₃, g₄, g₅, g₆, R₄ et R₃ sont tels que définis pour (I) pour obtenir par réduction par un hydrure métallique les amines intermédiaires de formule:

dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_4 et R_3 sont tels que définis pour (I), qui sont transformées en amide ou en urée de formule:

dans lesquelles w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_2 , R_3 et R_4 sont tels que définis pour (f) par réaction avec respectivement un chlorure d'acide de formule R_2 COCI ou un isocyanate de formule R_2 -N=C=O dans lesquels R_2 est tel que défini pour (f).

soit avec un dérivé de l'azidure de diphénylphosphoryle en milieu basique suivi d'un traitement acide pour obtenir l'amine intermédiaire de formule :

4

10

15

20

30

45

dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 et R_d sont tels que définis pour (I), qui est soumis à l'action d'un chlorure d'acide R_2 COCI ou d'un isocyanate R_2 -N=C=O pour obtenir respectivement des amides et les urées de formule :

dans lesqueles w₂, w₃, w₄, w₅, w₆, g₂, g₃, g₄, g₅, g₆, R₂ et R₄ sont tels que définis pour (i) et R₃ représente l'hydrogène, les mêmes composés pour lesquels R₃ est différent de l'hydrogène étant préparés à partir de l'amine primaire (VIII) d'dessus transformé en armine secondaire de formule:

dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , y_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_5 et R_4 sont tels que définis pour (I) et R_3 représente un $(C_1 \cdot C_2)$ alityle, qui sont ensuite soumises à l'action d'un obtionure d'acide R_2 COCI ou d'un isocyanate R_2 -Na-Ca-O pour obtenir les amides et les urées de formule (Id) et (Ie) telles que définies ci-dessus dans lesquelles R_2 est différent de l'hydrogène.

soit avec un réactif organomanganeux R₅MnX₁ dans lequel R₅ est tel que défini pour (I) et X₁ représente un halogène pour obtenir les dérivés cétoniques de formule:

les composés ainsi obtenus étant éventuellement transformés en l'un de leurs sels.

10

15

50

Selon un mode opératoire préférentée, les pyrazoles de formule (I) peuvent être symhietisés à partir des esters cor-20 respondants, par transformation de la fonction ester en amide, urée ou cétone, via l'acide et le c'hlorure d'acide. Lesdis esters sont symhiétisés en appliquant la méthode décrite selon Berichte, 1897, 20, 2185. Le schéma réactionnel de préparation des composés (I) via leur ester méthylique ou éthylique (Alik = CH₃ ou C₂H₃) est représenté par le SCHEMA 1 ci-dessous.

10

15

20

25

30

La première étape a) consiste en la préparation d'un sel de métal alcalin d'un dérivé de l'acétophénone de formule (IV) dans laquelle R, et g., g., g., g., et g., et g., sont tels que définis ci déasses pour () sur lequel est ensuite additionnée, une quantité équimolair d'oxalitat de défithy (étape b) pour obtenir le cétosster de formule (III).

(III)

Dans le cas où R₄ = H, le métal alcalin sera préférentiellement le sodium, et le sel du cétoester (III) (Alk = CH₃) sera obtenu selon Bull. Soc. Chim. Fr., 1947, 14, 1098 en utilisant le méthylate de sodium dans le méthanol pour effectuer l'étape al.

Dans le cas où R_4 = CH_3 . le métal alcalin sera préférentiellement le lithium, et le sel du cétoester (III) (Alk = C_2H_3) sera obtenu selon J. Heterocyclic. Chem. 1999, 26, 1389 en utilisant le sel de lithium de l'hexaméthyktisilazane dans 16ther éthýlicup pour effectuer l'étape al. 1819.

Les sels de métal alcalin (III) ainsi préparés et un excès de dérivé de l'hydrazine sont alors chauffés au reflux de l'acide acétique (étape c). Par précipitation dans l'eau glacée on obtient ainsi les 3-pyrazole esters (IIa).

Ces esters (IIa) sont ensuite transformés en leurs acides (IIb) par action d'un agent alcalin comme par exemple l'hydroxyde de potassium puis acidification (étape d).

Dans le SCHEMA 1 ci-dessus, les esters de formule (illa) dans laquelle w, et w, sont un atome de chlore, w₃, w₅ et w₅ sont l'hydrogène, g, est un atome de chlore, g₂, g₃, g₅ et g₅ sont l'hydrogène et pour lesquels Alk représente un (C₁-C₂)alikyle et les acides (tilb) correspondants, sont des intermédiaires dés nouveaux pour la préparation des composés (p, particulièrement avantageux, et représentent donc un aspect ultérieur de l'invention ; ces composés répondent aux formules (tila) où (tilb).

Lorsque X est représenté par une liaison directe, les amides selon l'invention de formule (la) :

10

20

25

30

(Ia, avec X = liaison directe)

dars laquelle, w., w₃, w₄, w₅, w₆ of 2₂, 2₃, 4, 5, 2₆, R., R₂ et R₃ sont tels que définis pour (i) sont préparés à partir d'un dérivé fonctionnel de l'acide (III), de préférence le chlourre, selon les méthodes habituelles aift de le substituer par une amine de formule HNR₁R₂, préparée selon les méthodes habituelles, pour obtenir les composés (la)

Lorsque X est représenté par un groupe - $(CH_2)_{x}$ - $N(R_3)$ - dans lequel x et R_3 sont tels que définis pour (I), les amides et les urées selon l'invention de formule (Ib) et (Ic) :

dans lesquelles w₂, w₃, w₄, w₅, w₆ et g₂, g₃, g₄, g₅, g₆, R₂, R₃ et R₄ sont tels que définis pour (1) sont préparés à partir de l'ester (IIa) décrit précédemment selon le SCHEMA 2 suivant:

30 Le passage de l'ester (IIa) à l'amide intermédiaire (V) peut par exemple être effectué, via le chlorure d'acide correspondant, par réaction de celui-ci avec une amine R₃NH₂, dans un alcanol comme per exemple l'éthanol. La réduction de l'amide (V) en amine (V) est ensuite effectuée par un hydrure métallique, tel l'hydrure de lithium et d'aluminium ou préférentiellement par le complexe BH₃-THF en solution dans le THF chauffé au reflux. L'amine (VI) est alors transformée en amide (Is) ou en urée (Ic) selon l'invention par les méthodes conventionnelles, par exemple respectivement par réaction avec un cholorure d'acide R₂OCCI ou avec un l'socyanate R₂-N e C = 0.

Les amides et les urées selon l'invention de formule (Id) et (Ie) :

5

10

15

20

25

40

dans lesquelles g₂, g₃, g₄, g₅, g₆ et w₂, w₃, w₄, w₅, w₆, R₂, R₃ et R₄ sont tels que définis pour (I) sont préparés 5 à partir des acides 3-pyrazolecarboxyliques obtenus précédemment selon le SCHEMA 3 suivant:

5

10

15

20

30

45

50

55

(IIb)
$$R_4$$
 R_4 R_2 R_3 R_4 R_4 R_5 R_4 R_5 R_6 R_7 R_7 R_8 R_9 R_9

Les acides (IIb) sont transformés en amines correspondantes (VII) par réaction de Curtius, en utilisant par exemple l'azidure de diphényphosphoryle en milieu basique suivi d'un traitement par un acide for tel que l'acide chlorhydrique ou l'acide tritlouroacétique comme il est décrit dans Synthesis, 1990, 295. Les amines (VII) sont laors transformées en amides (Id) ou en urées (Ie) selon l'invention par les méthodes habituelles, telle que par exemple par réaction avec un chlorure d'acide R₂COCI dans le cas de (Id) avec R₃ = H ou avec un isocyanate R₂N = C = O dans le cas de (Ie) avec R₃ = H.

"Alternativement les urées (le) avec P₃ = H peuvent être préparées par la réaction inverse : les acides (llb) sont transformés en isocyanates correspondants (VIIc) comme décrit dans J. Org. Chem. 1961, 26, 3511 selon le SCHEMA 40 40 ciaprès.

La réaction des isocyanates (VIIc) avec une amine RoNHo conduit alors directement aux urées (Ie).

(IIb)
$$\longrightarrow$$
 g_4 g_5 g_6 g_6 g_7 g_8 g_8

Pour préparer les composés (tri) et (le) pour lesquels R_i est différent de l'hydrogène, les amines primaires (VII) sont préalablement transformées en amines secondaires (VIII) par une séquence réactionnelle telle que la réaction avec un chlorure d'actide $R_i COO$ (lavec $R_3 = (C_1 \cdot C_2)$ allyte), suivi d'un réduction de l'amide (VIIIa) bôtenu , par exemple par réaction avec l'hy dans le THE Dans le cas où R_3 représente un méthyle, on utilise préférentiellement la réaction des amines (VII) avec le dicambonate de tertointyle, (BOC) Q_i 0 cu avec un métainge d'actie formique et d'arrhydride acétique qui conduisent respectivement au carbamate (VIIIa, $Z = O(B_i)$ 0 ou au formamide (VIIIa, $Z = H_i$), produits que l'on réduit ensuite, ou revenule par L'IJMH, pour Obheri les amines (VIII, $R_1 = CH_2$ 1).

Les amines secondaires (VIIb) sont ensuite transformées en amides (Id) ou en urées (Ie) selon l'invention comme décrit ci-dessus.

Les dérivés cétoniques selon l'invention de formule (If) :

5

10

20

35

55

(If, X = liaison directe et R = R5)

dans laquelle g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 et w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , R_4 et R_5 sont tels que définis pour (I) sont préparés préférentiellement à partir des acides 3-pyrazolecarboxyliques (IIb) décrits précédemment selon le SCHEMA 5 suivant:

$$(IIb) \longrightarrow \begin{array}{c} g_5 & g_6 & g_4 & g_5 & g_6 & g_6$$

10

15

30

35

40

45

50

Les acides (ilb) sont transformés en chlorures d'acides selon les méthodes classiques; ces derniers sont ensuite transformés en dérivés cétoniques (il) selon l'invention par réaction avec un réactif organomanganeux approprié, R₃MnX₁ dans lequel R₃ est tel que défini pour (i) et X₁ représente un halogène, de préférence un atome de chlore, en utilisant par exemple la méthode décrite dans Tetrahedron Letters, 1989, 30, 7369.

Alternativement, les dérivés cétoniques (If) peuvent être préparés à partir des acides (IIb) via les nitriles (IIc) selon le SCHEMA 6 suivant:

SCHEMA 6

$$(IID) \longrightarrow \begin{array}{c} R_4 & COCI \\ g_5 & g_6 \\ & & &$$

La transformation de (IIb) en (IIc) est effectuée par une méthode classique telle que, par exemple, la transformation en chlorure d'acide suivie d'amination (NH₂-THF-seu) et déshydratation de l'amide obtenu, par exemple, par traitement par (CH₂SO₂C) dans la pyridine comme décrit dans J. Am. Chem. Soc., 1955, 77, 1701.

Les nitriles (IIc) ainsi obtenus sont ensuite traités par des réactifs organométalliques préférentiellement organomagnésiens de formule R₅MgX₁ pour fournir, après traitement acide, les dérivés cétoniques (II).

Les composés de formule (I) ainsi obtenus sont isolés, sous forme de base libre ou éventuellement de sel, selon les techniques classiques.

Lorsque le composé de formule (f) est obtenu sous forme de base libre, la selfication est effectuée par traitement avec l'acide chois i dans un solvant organique. Par traitement de la base libre, dissoute par exemple dans un acioot let que l'isopropanol, avec une soution de l'acide choisi dans le même solvant, on obtent le sel correspondant qui est isoble solon les techniques diassiques. Ainsi, on prépare par exemple le chlorhydrate, le bromhydrate, le suitate, l'hydrogéno-suitate, le dividorgéno-suitate, le méthansesuitorate, le méthansesuitorate, le méthansesuitorate, le dividorgéno-suitate, le dividorgéno-suitate, le dividorgéno-suitate, le dividorgéno-suitate, le dividorgéno-suitate, le méthansesuitorate, le méthansesuitorate, le dividorgéno-suitate, le méthansesuitorate, le méthansesuitorate, le dividorgéno-suitate, le dividorgén

Al a lin de la réaction, les composés de formule (1) peuvent éventuellement être isolés sous forme d'un de leurs sels, par exemple le chlorhydrate ou l'oxalate; dans ce cas, s'il est nécessaire, la base libre peut être préparée par neutralisation dudit sel avec une base minérale ou organique, telle que l'hydroxyde de sodium ou la triellyalamine ou avec un carbonate ou bicarbonate alcalin, tel que le carbonate ou bicarbonate de sodium ou de polassium.

Les amines de formule HNR₁R₂ sont soit disponibles commercialement, soit décrites dans la littérature ou soit préparées par des méthodes connues selon les PREPARATIONS décrites d'après.

Parmi ces amines, les amines préférées sont par exemple celles citées ci-après:

15

20

30

35

50

55

(1) bicyclo[3.2.1]octan-2-ylamine préparée selon H. Maskill et al., J. Chem. Soc. Perkin II, 1984, 119 ;

(2) bicyclo[2.2.2]octan-2-ylamine préparée selon R. Seka et al., Ber. 1942, 1379 ;

(3) endo et exo bicyclo[3.2.1.]octan-3-ylamine préparées selon H. Maskill et al., J. Chem. Soc. Perkin Trans II, 1984, 1369;

(4) endo et exo oxa-7-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine préparées selon W.L. Nelson et al., J. Heterocyclic Chem., 1972, 9, 561;

(5) endo-tricyclo[5.2.1.0^{2,6}]décan-8-amine préparée selon G. Buchbauer et al., Arch. Pharm., 1990, 323, 367;

5

10

15

20

30

35

40

45

50

(6) endotriméthyl-1,3,3-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine préparée selon Ingersoll et al., J. Am. Chem. Soc., 1951, 73, 3360;

(7) 3-méthylcyclohexylamine préparée selon Smith et al., J. Org. Chem., 1952, 17, 294;

(8) 2.6-diméthylcyclohexylamine préparée selon Cornubert et al., Bull. Soc. Chim. Fr., 1945, 12, 367;

(9) 2-méthoxycyclohexylamine préparée selon Noyce et al., J. Am. Soc., 1954, 76, 768 ;

(10) 4-éthylcyclohexylamine préparée selon A. Shirahata et al., Biochem. Pharmacol., 1991, 41, 205;

(11) bicyclo[2.2.2]oct-2-èn-5-amine préparée selon H.L. Goering et al., J. Am. Chem. Soc., 1961, 83, 1391;

5

10

15

25

30

35

50

(12) N-éthyl-1-adamantylamine préparée selon V.L. Narayanan et al., J. Med. Chem., 1972, 15, 443;

(13) tricyclo[2.2.1.0^{2,6}]heptan-3-ylamine préparée selon G. Muller et al., Chem. Ber., 1965, 98, 1097;

(14) N-méthyl-exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine préparée selon W.G. Kabalka et al., Synth. Commun., 1991, 20, 231:

Les amines R₃NH₂ sont disponibles commercialement ou préparées selon des méthodes connues.

Les chlorures d'acides R₂COCI sont disponibles commercialement ou préparés à partir des acides correspondants selon les méthodes connues.

Les isocyanates R₂-N=C=O sont également disponibles commercialement ou préparés à partir des amines correspondantes (réaction au phosgène) ou des acides correspondants (réarrangement de Curtius) selon les méthodes connues.

Les composés selon l'invention ont fait l'objet d'essais biochimiques.

Les composés (I) et leurs sels éventuels ont montré une bonne affinité in vitro pour les récepteurs aux cannabinoïdes dans des essais réalisés selon les conditions expérimentales décrites par Devane et al., Molecular Pharmacology,

1988, 34, 605-613.

Les composés selon l'invention possèdent également une affinité pour les récepteurs aux cannabinoitées préents sur des préparations d'organes isolés stimulées électriquement. Ces essais ont été réalisés sur l'ifie on de cobaye et sur le vas deferens de souris selon Rosel et al., Acta Physiological, Scandinavia, 1975, 94, 142-144 et selon Nicolau et al., Arch, Int. Pharmacodyn., 1978, 236, 131-130.

Les composés selon l'invention sont généralement administrés en unités de dosage.

Lesdites unités de dosage sont de préférence formulées dans des compositions pharmaceutiques dans lesquelles le principe actif est mélangé avec un excipient pharmaceutique.

Ainsi, selon un autre de ses aspects, la présente invention concerne des compositions pharmaceutiques renfermant, en tant que principe actif, un composé de formule (I) ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

Les composés de formule (I) ci-dessus et leurs sels pharmaceutiquement acceptables peuvent être utilisés à des doses journalières de 0,01 à 100 mg par kilo de poids corporel du mammifère à traiter, de préférence à des doses journalières de 0,1 à 50 mg/kg. Chez l'être humain, la dose peut varier de préférence de 0,5 à 4000 mg par jour, plus particulièrement de 2,5 à 1000 mg selon l'âge du sujeit à traiter ou le type de traitement : prophylactique ou curatif.

Dans les compositions pharmaceutiques de la présente invention pour l'administration orale, sublinguale, souscutande, intranusculaire, intraveineuse, transdermique, locale ou rectale, les principes actifs peuvent être administrés sous formes unitaires d'administration, en mélange avec des supports pharmaceutiques classiques, aux ainimaux et aux êtres humains. Les formes unitaires d'administration appropriées comprennent les formes par voie orale telles que les comprimes, les gétules, se poudres, les granules et les sottions ou suspensions orales, les formes d'administration su bidinquale et buccale, les formes d'administration sous-cutanée, intramusculaire, intraveineuse, intranasale ou intraoculaire et les formes d'administration rectales.

Dans les compositions pharmaceutiques de la présente invention, le principe actif est généralement formulé en unités de dosage contenant de 0.5 à 1000 mg, de préférence de 1 à 200 mg dudit principe actif par unité de dosage.

Lorsque l'on prépare une composition solide sous forme de comprimés, on mélange le principe actif principal avec un véhicule pharmaceutique tel que la gélatine, l'amidon, le lactose, le stéarate de magnésium, le talc, la gomme arabique ou analogues. On peut enrobar les comprimés de saccharose ou d'autres matières appropriées ou encore les traîter de telle sorte qu'ils aient une activité prolongée ou retardée et qu'ils libérent d'une façon continue une quantité prédéterminée de principe actif.

On obtient une préparation en gélules en mélangeant le principe actif avec un diluant et en versant le mélange obtenu dans des gélules molles ou dures.

Une préparation sous forme de sirop ou d'élixir peut contenir le principe actif conjointement avec un édulcorant, acalorque de préférence, du méthylparaben et du propylparaben comme antiseptique, ainsi qu'un agent donnant du coût et un colognant accrocnié.

Les poudres ou les granules dispersibles dans l'eau peuvent contenir le principe actif en mélange avec des agents de dispersion ou des agents mouillants, ou des agents de mise en suspension, comme la polyvinylpyrroidone, de même qu'avec des édulocrants ou des correcteurs du godt.

Pour une administration rectale, on recourt à des suppositoires qui sont préparés avec des liants fondant à la température rectale, par exemple du beurre de cacao ou des polyéthylèneglycols.

Pour une administration parentérale, intransale ou intracoulaire, on utilise des suspensions aqueuses, des soluor tions salines isotoniques ou des solutions stériles et injectables qui contiennent des agents de dispersion et/ou des agents mouillants pharmacologiquement compatibles, par exemple le propvièrneq/vol ou le but/lènealycol.

Pour une administration par inhalation on utilise un aérosol contenant par exemple du trioléate de sorbitane ou de l'aode oléique ainsi que du triolhorofluorométhane, du dichlorotétrafluorotéthane ou tout autre gaz propulseur biologiquement compatible.

Le principe actif peut être formulé également sous forme de microcapsules, éventuellement avec un ou plusieurs supports ou additifs.

Le principe actif peut être également présenté sous forme de complexe avec une cyclodextrine, par exemple α , β ou γ cyclodextrine, 2-hydroxypropyl- β -cyclodextrine ou méthyl- β -cyclodextrine.

Les composés de formule (1) ainsi formulés peuvent être utilisés pour le traitement de l'immunomodulation, de la so migraine, de l'astime, del féjleipeis, du glaucome, de la madatie de Parhisson, des dyskinésies, des neuropathies, des troubles mnésiques et thymiques, des vomissements, de l'ischémie, de l'angor, de l'hypotension orthostatique ou de l'insuffisance cardiaque.

Les exemples suivants illustrent l'invention sans toutefois la limiter.

Les points de fusion ou de décomposition des produits, F, ont été mesurés en tube capillaire avec un appareil de 55 Tottoli.

L'excès énantiomérique des amines optiquement actives, e.e., a été déterminé par RMN du ¹⁹F après réaction avec le chlorure d'acide de Mosher S (+) selon J. Org. Chem., 1969, 34, 2543.

Les pouvoirs rotatoires, $[\alpha]_{D}^{20}$, ont été mesurés à c = 1 dans l'éthanol.

PREPARATIONS

A. AMINES NHR₁R₂

1. (1R,2S-endo) (+) bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

L'acide (1R,2S-endo) (-) bicyclo[2.2.1]heptan-2-carboxylique est préparé selon Tetrahedron Letters, 1985, 26, 3095

Par une réaction de Curtius effectuée selon J. Org. Chem., 1961, 26, 3511, il est ensuite transformé en amine coro respondante (1.R.2.S-endo) (+).

 $[\alpha]_{D}^{20} = +13.4^{\circ} (c = 1, EtOH).$

e.e. $> 95\% \delta$ (CF₃) = 6,67 ppm par rapport à CF₃CO₂H.

2. (1R,2R-exo) (-) bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

L'acide (1/R,2S-endo) () bicyclo[2,2.1]heptan-2-carboxylique préparé dans l'exemple précédent est transformé en sonome (1/R,2R-exo) () selon J. Am. Chem. Soc., 1983, 105, 950 puis transformé comme décrit dans l'exemple précédent en anine correspondante (1/R,2R-exo) ().

 $[\alpha]_D^{20} = -17,7^{\circ} (c = 1,EtOH).$

20

e.e. > 94 % (déterminé comme ci-dessus, δ (CF₃) = 6,81 ppm).

3. (1S,2R-endo) (-) bicyclo[2,2,1]heptan-2-ylamine.

L'acide (1S,2R-endo) (+) bicyclo[2.2.1]heptan-2-carboxylique est préparé selon Tetrahedron Letters, 1989, 30, 5 5595 puis transformé comme décrit précédemment en amine correspondante (1S,2R-endo) (-).

e.e. > 95 % (déterminé comme ci-dessus, δ (CF₃) = 6.62 ppm).

4. (15,25-exo) (+) bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

L'acide (1S,2R-endo) (+) préparé dans l'exemple précédent est transformé en son isomère (1S,2S-exo) (+) selon J. Am. Chem. Soc., 1983, 705, 950 puis celui-ci est converti en l'amine correspondante (1S,2S-exo) (+) comme décrit précédemment.

e.e. > 94 % (déterminé comme ci-dessus, δ (CF₃) = 6,91 ppm).

35 5. exo-3-chlorobicyclo[3,2,1]oct-3-ènvl-2-amine.

Une solution de 6,1 g d'exo-3-chioro-2-azidobicyold/3.2 1 (oct.3-ène obtenu selon J. Chem. Soc. Perkin Trans II, 1984, 119 dans 600 ml d'éthanol et 60 ml de CHCl₃ est additionnée de 0,4 g de PIC₂ et hydrogénée dans un appareil de Parn 4 à bars et température ambiante jusqu'à disparition de la fonction azide. Après filitration sur célite, le mélange or réactionnel est évaporé et le résidu est cristallisé dans un mélange éthanol/CHCl₃. On obtient 0,49 g du chlorhydrate de l'amine attendue. F. 2 40°C.

6. N-éthyl-exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

45 6.1. N-acétyl-exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

Une solution de 3,50 ml de citiours d'acélyte dans 10 ml de CH₂CI₂ est ajoutée goutte à goutte à une solution de 5,00 g d'aco-bicydo[2,2,1]heptan-2 ylamine et 8,90 ml de triéthylamine dans 50 ml de CH₂CI₂ refroidle à 0°C. Après 18 heures d'agitation à température ambiante, le mélange est versé dans 100 ml d'au glacée, et la phase organique est 29 séparée et lavée par une solution d'HCl à 5 % puis à l'eau puis par une solution saturée de NaCI. Après séchage sur MgSO₄ et évaporation des solvants no obteint 5,80 g de l'acétamide attendr. Le 128°C.

6.2. N-éthyl-exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

59 Une solution de 5,10 g du dérivé précédent dans 30 m de THF est ajoutée goutle à goutte sur une suspension de 2,18 g de LiAHI, dans 30 m de THF retroidie à 0°C puis le mélange est thoutlé à reflux pendant 8 heures. Le mélange est hydrolysé à 0°C par 2,2 ml d'eau puis 2,2 ml d'eau pois 2,2 ml d

lique. Après lavage par une solution saturée de NaCl, séchage sur MgSO₄ et évaporation on obtient 3,82 g de liquide jaune pâle. Par dissolution dans l'éther éthylique et traitement par une solution d'HCl gaz dans l'éther éthylique arhydre on obtient un précipité blanc que l'on filtre, lave à l'éther éthylique et sèche sous vide. On obtient ainsi 4,16 g du chlorhydrate de l'amine attendue, F = 145°C (décomposition).

- 7. N-(n-propyl)-exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.
- 7.1. N-propionyl-exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

Cet amide est obtenu de la même façon que l'analogue N-acétyle décrit dans l'exemple 6 précédent, en utilisant le chlorure de propionyle au lieu du chlorure d'acétyle.

7.2. N-(n-propyl)-exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

Cette amine est obterue au départ de l'amide précédent, de la même façon que l'analogue N-éthyl décrit dans l'exemple précédent. Par salification par HCI/Et₂O dans un mélange Et₂O/iPt₂O on obtient le chlorhydrate de l'amine attendue. F. = 230°C (décomposition).

- Bicyclo[3.3.1]nonan-9-ylamine.
- 8.1. Bicyclof3.3.1Inonan-9-onoxime.

Une solution de 1,83 g de chlorhydrate d'hydroxylamine et de 2,95 g d'acétate de sodium dans 22 ml d'eau est ajoutée à une solution de 2,43 g de bicydo(3,3.1]nonan-9-one dans 9 ml de méthanol, et le métange est chaufé à 25 reflux perdant 24 heures. Après refroitissement, le métange est extraît à l'éther éthylique, les phases organiques sont lavées par une solution de NaCl saturée puis par une solution de NaCl saturée puis par une solution de Na₂,00₃ à 5 %, puis à l'eau, séchées sur MgSO₄ et évaporées. On obtient 3,00 d'oxime, F = 151°C

8.2. Bicyclo[3.3.1]nonan-9-ylamine.

Une solution de 1,00 g d'oxime dans 250 ml d'éthanol et 4 ml de CHCl $_3$ est additionnée de 0,20 g de PtO $_2$ et hydrogénée dans un appareil de Parr à 6 bars et température ambiante pendant 18 heures. Après filtration sur célite, les solvants sont évaporés et le résidu est cristallisé dans un mélange éthanol/heptane. On obtient 0,55 g de chlorhydrate de l'amine attendue. F > 240°C.

EXEMPLE 1

20

30

40

45

N-(2-adamantyl)-1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxamide

A) Sel de sodium du 4-chlorobenzoylpyruvate de méthyle.

12 de sodium sont dissous dans 50 ml de méthanol antrydre. On sjoute ensuite un mélange de 64,6 ml de 4-chloracetophenone et 67,1 ml d'oxalate de diéthy dans 600 ml de méthanol en maintenant la température inférieure à 10°C. Le mélange réactionnel est ensuite agité à température ambiante pendant 3 heures puis on ajoute 11 d'éther sec. On agite encore pendant 20 minutes, filtre, lave le précipité à l'éther et le sèche sous vide pour obtein? As de us el de sodium attendu.

B) Ester méthylique de l'acide 1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxylique.

Une suspension de 26,3 g du sel de sodium obtenu précédemment et 23,5 g de chlorhydrate de 2,4-dichlorophénylhydrazine dans 250 ml d'acide acétique est chauffée à reflux pendant 4 heures. Après refroidissement, le

mélange est versé sur 250 g de glace, les cristaux obtenus sont filtrés, lavés à l'eau et séchés sous vide pour fournir 26,3 g d'ester, F=167°C.

C) Acide 1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxylique.

Une solution de 3,70 g de KOH dans \$5 ml d'eau est ajoutée à une solution de 10,0 g d'ester obtenu précédermment dans \$5 ml de méthanol. Le mélange est chauffé à reflux perdant A heures, réroid à température ambiante et versé dans 100 ml d'eau puis neutralisé par une solution d'HO à 5 %. Les cristaux obtenus sont filtrés, lavés à l'eau puis au pentaine et séchés sous vide. On obtient 9,50 d'adoide, F - 185°C.

D) Chlorure de l'acide 1-(2.4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxylique.

5.8 ml de chlorure de thionyle sont ajoutés à une suspension de 9,50 g de l'acide obtenu précédemment dans 100 ml de bluène et le mélange est chauffé à reflux pendant 3 heures. Le solvant est ensuite évaporé puis le résidu est repris dans 50 ml de toluène et le solvant est reévaporé (processus répété deux fois). On obtient 8,28 g de chlorure d'adde.

E) N-(2-adamantyl)-1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carbo-xamide

Une solution de 0.50 g du chlorure d'acide obtenu précédemment dais 10 ml de CH₂Cb₂ est ajoutée poutte à une solution de 0.30 g de chlorhydrate de 2-adamantaneamine et de 0.41 ml de triéthylamine dans 10 ml de CH₂Cb₂ retroidie à 0 °C. Le mélange est ensuits agité à température ambiante pendant 16 heures puis versé dans 30 ml d'eau glacée. Le mélange est extait au CH₂Cb₂ et la phase organique est lavée successivement avec une solution d'ICH à 5 %. À l'exu, par une solution de Na₂CO₃ à 5 % puis par une solution de Na₂CO₃ à 5 % puis par une solution de Na₂CO₃ à 5 % puis par une solution de Na₂CO₃ à 5 % puis par une solution de Na₂CO₃ à 6 mis par de solution de Na₂CO₃ à 6 mis par de l'experison du solvant, le produit brut est cristallisé dans le berurène à chaud pour donner 0.32 g de cristaux blancs, F = 203°C.

EXEMPLE 2

10

20

30

35

N-(trans-4-hydroxycyclohexyl)-1-(2.4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1/H-pyrazole-3-carboxamide

$$-X-CO-R = -CO-NH-$$
OH trans.

A) trans-4-triméthylsilyloxycyclohexylamine.

Une solution de 1,85 m de chicrotrimétyleilane dans 10 m de CH₂Cl₂ est ajourtée goutte à goutte à une solulon de 2,0 g de chiorhydrate de trans-4-hydroxycyclohexylamine et de 4,05 m i de triétylamine dans 20 ml de CH₂Cl₂ retrodite à 0°C. Après 16 heures d'apitation à température ambiante, le métange est hydroyés à l'eau et extrat. La phase organique est lavée successivement à l'eau, par une solution de Na₂CO₃ à 5° % et de NaCl saturée. Après séchies sur MgSO₄ et vaporation des solvants, no obtent 1,43 g d'amine (qiudie incolor).

B) N-(trans-4-hydroxycyclohexyl)-1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxamide

Une solution de 0,60 g de chlorure d'acide préparé précédemment seion l'exemple 10) dans 10 ml de CH₂Cl₂, est qu'unée goutte à quoitté à une solution de 0,35 g de trans-4-triméthylsilyloxycyclohexylamine et 0,32 ml de trié-thylamine dans 10 ml de CH₂Cl₂ refricidie à 0°C. Après 16 heures d'agitation à température ambiante le mélange est versé dans 30 ml d'eau glacée, et extrait au CH₂Cl₂. La phase organique est lavée successivement par HCl à 5% et par une solution de NaCl saturée puis séchée sur MgSO₄ et évaporée. Le produit brut est dissous dans 15 ml d'eTl. à 5% et agrite pendant 1 heure. Le mélange est alors extrait à l'éther et lavé à l'eau puis séché sur MgSO₄ et évaporé pour donner après cristallisation dans CH₂OH, 0,20 g du pyrazole attendu. F = 20°C.

En procédant selon l'EXEMPLE 1 ci-dessus, à partir, par exemple, des dérivés acides ou esters ci-dessous décrits dans le TABLEAU A, on prépare les composés décrits dans les TABLEAUX I à XII ci-après.

TABLEAU A

w ₂	w ₃	w ₄	w ₅	. w ₆	g2	84	F;*C	F; ° C
							Z = H	Z = CH3
Н	н	CH ₃	н	н	н	а	185	98
Н	а	a	н	н	н	CI.	162	147
Н	а	а	н	н	H	СН3	188	145
CI	н	н	а	н	н	CH ₃	232	132
CI	н	н	а	н	н	CF ₃	214	179
a	а	н	н	н	н	СН3	214	101
·H	н	CH ₃	н	н	Cl	а	188	102
н	н	а	н	н	Cl	cı	224	118
н	н	осн3	н	н	н	а	168	-
а	н	Cl	н	а	н	а	255	214
а	н	а	н	н	н		115	138
а	н	а	Н	н	н	Br	188	177
Н	н	NO ₂	н	н	н	СН3	106	166

TABLEAU I

Exemple n*	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; *C ou [α] ²⁰ D	Sel
3	-NH-(CH ₂) ₂ -CH ₃	100	
4	-NH-(CH ₂) ₂ - C-(-)	102	
5	-NH-(CH ₂) ₃ -√○	60	
6	-NH-(CH ₂) ₄ -CH ₃	97	
7	н — NH- с-сн ₃ сн ₃	152	
8	$-N < c_5H_{11}$	(1)	
9	- NH-	152	

TABLEAU I (suite 1)

5		_ R ₁	F; *C ou	
	Exemple n°	$-N \subset_{R_2}$	[α] ²⁰ D	Sel
0	10	-NH-	148	
5	11	-ин-	162	
	12	-NH-	83	
vo .	13	-NH-	132	
5	14	-NH-CH ₃ trans	186	
	15	−NH−CH ₃ cis	165	
0	16	-NH-C ₂ H ₅	134	
5	17	-NH-	144	
	18	-NH- CH ₃	174	
15	19	-NH-OCH3	188	
o	20	-NH-CH3	120	
		CH ₃		

TABLEAU I (suite 2)

Exemple n°	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; °C ou [α] ²⁰ D	Sel
21	-NH - CH ₃ trans	208	4
22	-NH=-CH ₃ cis C-CH ₃ cis CH ₃	81	
23	CH ₃	122	
24	-N	188	
25	-ин-	194	
26	nH- endo (+,-)	190	
27	endo (+)	183 + 14,1°	

TABLEAU I (suite 3)

5				
•	Exemple n ^e	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; °C ou [α] ²⁰ D	Sel
10	28	endo (-)	182 - 14,1°	
20	29	CH ₃ cndo	178	
25	30	NH / cxo (+,-)	191	
30	31	-NH / exo (+)	185 + 10,2°	
35	32	NH	184 - 10,6°	
40 45	33	NH-	170	
50	34	-NH exo	198	

EP 0 576 357 B1

TABLEAU I (suite 4)

Exemple n°	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; *C ou [α] ²⁰ D	Sel
35	HN- endo	182	
36	G exo	188	
37	NH NH	141	
38	HN	197	
39	NH	209	
40	C ₂ H ₅	164	
41	HN O endo	184	
42	O Exo	180	

TABLEAU I (suite 5)

10

20

	F1	- N R ₁	F; Cou	Sel
	Exemple nº	R ₂	[α] ²⁰ D	Sei
0	43	HN	233	
5	44	NH	220	
		" 0		-
,	45	H ₃ C CH ₃	156	
		HN CH3 (+)	+11,7*	
5				
	46	H ₃ C CH ₃	151	
,		(+)	-61,6°	
	47	-нн-	168	
	48	C-H-	108	
	40	-NH-(CH ₂) ₂ -N C ₂ H ₅	108	
	49	-NH-CH ₂ -	161	
		_ ·		
	50	-ин-	154	
	51	à	112	
·		-NH-(O)		

EP 0 576 357 B1

TABLEAU I (suite 6)

, . [R ₁	F; *Cou	
	Exemple n*	$-N > R_2$	[α] ²⁰ D	Sel
10	52	- NH-CH3	159	
15	53	-NH-CH ₂ -	149	
20	54	-NH-(CH ₂) ₂ -	125	
25	55	-NH-CH ₂	220	
10	57	-NH-(CH ₂) ₂ N	158	
15	58	-NH-(CH ₂) ₂	234	на
io	59	-NH-CH ₂	96	
0	60	CH ₃	95	

TABLEAU I (suite 7)

Exemple n°	$-N \stackrel{R_1}{{\sim}}$	F; °C ou [α] ²⁰	Sel
61	- NH-(CH ₂) ₂	D	
		179	
62	-N -(CH ₂) ₂ H CH ₃ N	172	
63	-ин-и	215 (déc)	на
64	-NH-N	184	
65	-NH-N	195(déc)	HCI
66	-NH- N O	158	
67	- NH-(N-CH ₂ -(O)	147	
68	HN	186	
69	HN	205	нсі

TABLEAU I (suite 8)

Exemple n*	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; *C ou [α] ²⁰ D	Sel
70	-N	136	
71	HN	208	
72	- N	162	
73	-N_O	139	

(1) Spectre de RMN du composé de l'exemple 8 ; (200MHz, DMSO d⁶) : 0,74 (3H, tJ = 5Hz, CH₃) ; 0,91 (3H, 1 = 5Hz, CH₃) ; 1,41-1,69 (12H, m, 6CH₂) ; 3,43 (2H, t, NCH₂) ; 3,66 (2H, s, NCH₂) ; 7,66 (1H, s, H pyrazole) ; 7,29 (2H, d I = 8Hz, Har) ; 7,49 (2H, d I = 8Hz, Har) ; 7,62 -7,77 (2H, m, Har) ; 7,92 (1H, d I = 2Hz, Har)

TABLEAU II

Exemple n°	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; ° C
74	-NH-(CH ₂) ₂ -CH ₃	95

TABLEAU II (suite)

Exemple n°	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F;*C
75	CH ₃ — NH – CH — CH ₃	114
76	-N C ₅ H ₁₁	59
77	-NH-CH ₂ N	175
78	- NH-(CH ₂) ₂	178
79	-N-(CH ₂) ₂	175
80	-N	147

TABLEAU III

Exemple n*	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; ° C
81	-NH-	144
82	-NH - trans	165
83	-NH — cis	143
84	-NH-	155
85	CH3 -NH	153
86	-NH CH ₃ CH ₃	129

EP 0 576 357 B1

TABLEAU III (suite 1)

Exemple n*	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F;*C
87	-NH-()	140
	očh ₃	
88	CH ₃	148
	-NH-CH3	
89	-N-	137
	CH ₃	
90	-N- cis + trans	63
	C ₂ H ₅	
91	-NH/	156
	exo (+,-)	
92	-NH	149 - 15,1°
	ехо (-)	149
93	- NH exo (+)	+ 15,1°
94	н₃с-№-Д	(2)
	CXO	
95	н ₅ С2-й-	48
	CXO .	

15

30

TABLEAU III (suite 2)

Exemple n°	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; ° C
96	CH ₂ -N- CH ₂ exo	57
	ĊH ₃	
97	H ₃ CH ₃ endo	157
98	-NH exo	168
99	O exo	156
100	-NH-(CH ₂) ₂ -(112

15

25

30

35

50

(2) Spectre de RMN du composé de l'exemple 94 (200MHz, DMSO d⁵): 1,14-1,80 (10H, m, norbomyle) 2,34 (3H, s, CH₃ (nb/le); 3,12 (3H, s, CH₃); 440 (1H, t, N-CH norbomyle); 6,90 (1H, s, H pyrazole); 7,23-7,31 (2H, m, Ha); 7,71-7,71 (5H, m, Ha);

TABLEAU IV

Exemple n°	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F;*C
101	-ин-	154
102	-NH-	149
103	CH ₃ -N-√	136
104	-NH exo	165
105	H ₅ C ₂ -N exo	134

TABLEAU V

15

20

Exemple n°	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; ° C
106	-NH-	205
107	-NH-CH ₃	175
108	-N-CH ₃	214
109	HN- exo	240
110	H ₅ C ₂ -N-	124
111	CH ₂ -N-/ CH ₂ exo	124

TABLEAU VI

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & &$$

Exemple n°	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; *C
112	HN- exo	215
113	CH ₂ -N- CH ₂ exo	55
114	H ₃ C CH ₃	168

TABLEAU VII

Exemple nº	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F;*C
. 115	-NH-	193
116	-NH-CH3	168
117	-N-CH ₃	152
118	HN- exo	216
119	H ₃ C-N-	154
120	H ₅ C ₂ -N-	102

TABLEAU VIII

$$\begin{array}{c} 0 \\ \parallel \\ \mathbb{C} \cdot \mathbb{N} \\ \mathbb{R}_2 \end{array}$$

Exemple n°	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F;*C
121	-NH-	146
122	-NH-CH ₃	115
123	-N - CH ₃	119
124	HN- exo	115
. 125	H ₅ C ₂ -N-	112

TABLEAU IX

Exemple n°	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F; ° ℃
126	ни—	150
127	HN-CH ₃	142
128	HN- exo	159
129	H ₅ C ₂ -N-	108

TABLEAU X

Exemple n*	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F;°C
130	-NH-(CH ₂) ₂ -CH ₃	144
131	CH ₃	115
132	— NH —	123
133	- N-CH3	108
134	-NH-CH ₃	120
135	HN exo	169
136	CH ₃ -N exo	68

20

EP 0 576 357 B1

TABLEAU X (suite)

	_ R ₁	
Exemple n°	$-N > R_2$	F;°C
137	C ₂ H ₅	58
138	ни	182
139	- N	152

10

15

20

TABLEAU XI

Exemple n*	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	F;°C
140	HN	260
141	HN exo	191
142	HN	182

TABLEAU XII

$$\mathbb{R}_{4} \longrightarrow \mathbb{R}_{1} \mathbb{R}_{2}$$

Exemple n°	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	B4	w ₆	F;°C
143	-NH-(CH ₂) ₃ -	Br	н	130
144	-ин -	а	а	224
145	-NH-	Br	н	148
146	ни	а	CI	245
147	ни	Br	н	206
148	HN	а	Cl	231
149	HN exo	Br	н	201

TABLEAU XII (suite)

Exemple n*	$-N < \frac{R_1}{R_2}$	84	w ₆	F;*C
150	exo NH		н	165
151	HN J	Br	н	209
152	-NH		н	204

30 EXEMPLE 153

5

10

20

25

35

45

50

55

N-(2-adamantyl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthyl-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxamide.

A) Sel de lithium du 2,4-dioxo-(4-chlorophényl)butanoate d'éthyle.

60 ml de solution du sel de lithium de l'hexaméthyldisilazane 1,0 M dans le THF sont introduits dans 240 ml d'éther anhydre. Le mélange est refroid à -78°C et une solution de 10,12 g de 4-chloropropiophénone dans 50 ml d'éther est introduite goutet à quotte. Après 30 ml minutes d'aglitation à -78°C, on introduit rapidisment une solution de 9,16 ml d'oxalate de diéthyle dans 50 ml d'éther puis on laisse remonter la température et on agite pendant 5 heures à température ambiante. Le précipité jaune pâle formé est filtré, lavé à l'êther et séché sous vide. On oblient 632 q du sel attendu.

B) Ester éthylique de l'acide 1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthyl-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxylique.

Cet ester est obtenu de la même façon que dans l'exemple 1B) à partir du sel de lithium obtenu précédemment, et purifié par recristallisation dans l'éther isopropylique. F = 105°C. C) Composé 153.

Cet amide est obtenu à pariir de l'ester précédent de la même façon que dans l'exemple 1C), 1D) et 1E), par transformation de l'ester en chiorure d'acide et réaction de celui-ci avec la 2-adamantaneamine et purification par recristalisation dans l'éther isopropylique, F = 190°C.

EP 0 576 357 B1

En procédant selon l'exemple 153 ci-dessus on prépare les amides décrits dans le TABLEAU XIII ci-après.

TABLEAU XIII

Exemple n°	NH-R ₂	F;°C
154	-NH-	78
155	-NH exo	85
156	`NH	148
157	HN	155
158	HN	201

EXEMPLE 159 N-[1-(para-tolyl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-ylméthyl]-N-méthylcyclo-hexylcarboxamide.

10

15

25

30

$$X-CO-R = -CH_2-N-C$$

EP 0 576 357 B1

A) N-méthyl-1-(p-tolyl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxamide.

0,50 g de chlorure de l'acide 1-(4-méthylphényl)-5-(4-chlorophényl)-3-pyrazolecarboxylique en solution dars 5 ml de CH₂Cl₂ sont ajoutés goutte à goutte à 100 ml d'une solution de méthylamine à 33 % dars l'éthanol. Après 2 heures d'agitain à températre ambiante on concentre sous vide, reprend le résidu à l'aide d'un métange Na₂CO₃ 5 % + AcOEt, décante, lave la phase organique avec une solution saturée de NaCl, sèche sur MgSO₄ et évapore les solvants. Le résidu est repris dans l'éther isopropylique, les cristaux obtenus sont filtrés et séchés sous vide. On obtient 0.44 de l'armide attendu, F = 138°C.

B) N-méthyl-[1-(p-tolyl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yllméthylamine.

8,76 d'amide obienu précédemment dissous dans 25 ml de THF anhydre sont ajoutés goutte à goutte à une température comprise entre 0 et 5°C à 75 ml d'une solution 1,0M de BH₂ dans le THF. Après retour à température ambiante, on chaulté le mélange réactionnel à reflux perdant 16 heures puis on coule en refroidissant au bain de glace 18 ml d'HCl 6N. On agite pendant 1 heure et demie à température ambiante puis distille le THF et conseil cous vide. Le mélange réactionne et alt ore la claimés par NaOH en passifile jusqu'à pH = 9-10; on extraît à l'acréate d'éthyle, sèche sur MgSQ₂, évapore les solvants et purifie le brut obtenu par chromatographie sur gel de sitice (300 q.), étuant : CH-5,0CH-5,0H 973 (MV). On obtient 6,0 of d'amine, F = 85°C.

C) Composé 159

10

20

35

50

A une solution de 0,45 g d'amine précédante dans 10 ml de CH₂Cl₂ on ajoute successivement 0,62 ml de triétrylamine puis une solution de 0,23 g de chlorure d'acide cyclohexanoitque dans 5 ml de CH₂Cl₂. Après 15 minutes d'agitation à température ambiante, le métange réactionnel est concentré sous vide et le réactu est repris par 30 ml d'eau et extrait à l'acétate d'étryle. La phase organique est lavée successivement par Na₂CO₃ 5 %, à l'asu puis avec une solution saturée de NaCl, séchée sur MgSQ, puis les solvants sont évaporés. Le produit brut est purifié par chromatographie sur gel de silice (25 g), éluant : toluène/AcQEt 70/30 (v/v). Les fractions de produit pur sont concentrées sous vide et le résidu est recristatilés dans l'éther isopropylique. On botten 0,38 g d'amilé, F-124*Cl

5 En procédant selon l'EXEMPLE 159 ci-dessus, on prépare les amides décrits dans les TABLEAUX XIV et XV cidessous.

TABLEAU XIV

Exemple n°	-N-C-R ₂ "0 R ₃	. F;*C
160	- NH-C-	178
161	-ин-с- 0	148
162	-NH -C	148
163	-N-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-	123
164	-NH-С-О-а	142

EP 0 576 357 B1

TABLEAU XIV (suite)

Exemple n*	-N-C-R ₂ 0 R ₃	F; ° C
165	-NH-C	175
166	-NH-C	225
167	-N-C N	155
168	-NH-C	228

35

TABLEAU XV

Exemple n°	-N-C-R ₂ 0 0 0	F;*C
169	-NH-C-	103
170	-NH-C N	166
171	-N-C-N-C-N-CH ₃ O	165

40 EXEMPLE 172

5

10

20

30

N-[1-(2,4-Dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl-méthyl]-N'-(4-chlorophényl)urée.

(i):
$$g_4 = Ci$$
; w_2 , $w_4 = Ci$; $R_4 = H$;

A) 1-(2,4-Dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxamide.

Cet amide est obtenu de la même façon que l'exemple 159A par réaction du chlorure d'acide décrit dans l'exemple 1D avec une solution saturée d'ammoniac dans l'éthanol. F = 178°C.

B) [1-(2,4-Dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]méthylamine.

Cette amine est obtenue de la même façon que l'exemple 159B par réduction de l'amide précédemment obtenue avec BH₃ dans le THF.

C) Composé 172.

10

20

25

30

35

55

0,20 g de 4-chlorophénylisocyanate sont additionnés à 0,45 g d'amine précédente en solution dans 10 ml de toluène et le mélange réactionnel est ajaié à température ambiante pendant 16 heures. Le solvant est évaporé et le résidu est repris dans 20 ml d'acétate d'éthyle, levé à l'eau puis séché sur MgOz, et les solvants sont évaporés. Le résidu est purifié par chromatographie sur gel de silice (20 g), éluant : toluène/AcOEt 60/40 (v/v). La concentration des fractions de produit pur fourrit un résidu qui est recristallisé dans un mélange isopropanoVéther isopropylique. On obtenir 0,1 sg d'urée attendue, F = 172°C.

En procédant selon l'EXEMPLE 172 ci-dessus, on prépare les urées décrites dans le TABLEAU XVI ci-après.

TABLEAU XVI

TABLEAU XVI (suite)

5	Exemple n*	R ₃ - -X-N-C-NH-R ₂ 0	w ₂	w ₄	F;°C
10	175	-CH ₂ -NH-C-NH-С-NH-С-NH-С-NH-С-NH-С-NH-С-NH-С	а	а	120
15	176	-CH ₂ -N-C-NH	CI	а	157
20	177	-CH ₂ -NH-C-NH-C-NH-C-NH-C-NH-C-NH-C-NH-C-NH-	а	а	157
25	178	-CH ₂ -NH-С-NH-С-NH-С-ОСН ₃		а	138
30	179	-сн ₂ -мн-с-мн-	н	СН3	183
35	180	-CH ₂ -N-C-NH	Н	СН3	148

EXEMPLE 181

3

50

55

45 N-[1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1 H-pyrazol-3-yl]cyclohexylcarboxamide.

A) N-{Terticoutoxycarbonyl-{1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1*H*-pyrazol-3-y]amine.

A une solution de 2,05 ml d'azidure de diphénylchosphoryle dans 40 ml de t-butanol arrhydre, on ajoute 3,25 g de l'acide 1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-3-pyrazolecarboxylique obtenu selon l'exemple 1C) puis 1,32 ml de irtiflytamine et on chauffe le mélange réactionnel à retlux sous azote pendant 12 heures. Après refroit.

EP 0 576 357 B1

dssement, le mélange réactionnel est traité par une solution saturée de NaHCO₃ et extrait à l'acétate d'éthyle. Après lavage à l'eau puis par une solution de NaCl saturée, séchage sur MgSO₄ et évaporation des solvants, le produit brut est purifié par chromatographie sur gel de silice 70-230 mesh, éluant : CH₃OH/CH₂Cl₂ 1/99 (v/v). On obient 1,09 g du produit attendu.

B) Chlorhydrate de 1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)- 1H-pyrazol-3-yl-ammonium.

1,09 g du produit précédent sont dissous dans 20 ml d'une solution saturée d'HCl dans EtOH diluée à 50 % et le mélange réactionnel est chauffé à reflux pendant 2 heures. Le solvant est ensuite évaporé et le résidu est trituré dans l'acétate d'éthyle à reflux puis filtré et séché sous vide. On obtient 0,55 g du chlorhydrate. C) Composé 181.

Une solution de 0,11 ml de chlorure de l'acide cydohexanecarboxylique dans 2 ml de CH₂Ct₂ est ajoutée goutte à goutte à goutte à goute à goutte à goute de 0,20 q du chlorhydrate obtenu dans l'exemple précédent et 0,19 ml de triéthylamine dans 5 ml de CH₂Ct₂, Aprèse 24 heures d'agilation à température ambiante le mélange est lavé successive ment avec une solution d'HCl 5 %, à l'eau, avec une solution de Na₂CO₃ 5 % puis avec une solution de NaCl saturée, séché sur MgSO₄, puis les solvants sont évaporés. Le produit brut est cristalisé dans iPr₂O. On obtient 0.12 nd la l'amide attendu. E = 213°C.

EXEMPLE 182

10

20

25

30

35

50

N-méthyl-N-[1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]adamantyl-1-carboxamide.

(I):
$$w_2 = w_4 = CI$$
; $q_4 = CI$; $R_4 = H$;

A) N-[1-(2.4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]formamide.

Dans un métange de 4 ml d'acide formique et 0,5 ml d'anhydride acétique retroidi au bain de glace on ajoute par petites portions 0,50 g de 1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazorl-3-ylamine obtenu dans l'exemple précédent. Après 30 mn d'agitation les solvants sont évaporés sous vide et le résidu est repris dans l'éther iscopropylique. Le soide banc obtenu est filtré, lavé à l'éther isopropylique et séché sous vide. On obtient 0,49 g du formamide attend. E = 1811°C.

B) N-méthyl-[1-(2.4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yllamine.

Une solution de 1.15 g du formamide obtenu dans l'exemple précédent dans 10 m de THF anhydre est ajoutée goutte à goutte à température ambiante sur une suspension de 0,24 g de LiAll+₄ dans 40 mt de THF anhydre. Le métange est ensuite chauffé à réflux pendant 20 minutes, rérioid à 0°C et hydrolysé par 0,24 mt d'eau puis 0,24 mt de NaOH à 15% puis 0,72 mt d'eau. Après 20 minutes d'agitation à température ambiante, on fittre, lave au THF et évapore le filtrat à sec. Le résidu est repris dans l'éther isopropylique, filtré et séché sous vide. On obtient 1,02 g d'amine attendue, F = 15°PC.

C) Composé 182

En procédant comme dans l'exemple 181C, la réaction de l'amine précédemment obtenue avec le chlorure de l'acide adamantane-1-carboxylique conduit à l'amide attendu qui est purifié par chromatographie sur colonne de silice ; éluant : AcDEt/bluken 7:93, F = 65°C.

EP 0 576 357 B1

TABLEAU XVII

Exemple n°	R ₃	R ₂	F; *C
183	Н	D	284
184	н		291

TABLEAU XVII (suite)

Exemple n°	R ₃	R ₂	F; *C
185	Н	-сн ₂ (С)-а	164
186	СН3	-	127

EXEMPLE 187

10

30

45

N-méthyl-[1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]-N'-(4-chlorophényl)urée. (I):w2=W4=Cl;g4=Cl;R4=H;

A une suspension de 0,40 g de 1-(2,4-dichlorophényl)-5(4-chlorophényl)-1/f-pyrazol-3-ylamine obtenue par neutralisation du chloritydrate obtenu dans l'exemple 1818 dans 15 mil de tibulene on ajoute 225 mg de 4-chlorophénylisocyanate et on chauffe le mélange à 49°C pendant 1 heure puis on laisse réagir à température ambiante pendant 16 heures. Le précipité obtenu est filtré, lavé au toluène et séché sous vide. On obtient 0,46 g de l'urée attendue, F = 215°C.

FYFMPI F 188

20

30

40

45

N-[1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]-N'-(1-adamantyl)urée.

(I): $w_2=w_4=Cl;g_4=Cl;R_4=H;$

A) A une solution de 10,0 g du chlorure d'acide obtenu selon l'exemple 10 dans 320 mi d'acétone refroidée à 0°C on ajoute une solution de 2.5 de j'actoure de solutim dans 10 mil d'aeu. Après 1 heure d'agitation à 0°C, le préopité obtenu est filtré et lavé à l'acétone puis séché sous vide. On obtent 9,86 g de l'azoture d'acyle attendu. B) N-1; (2.4 chloftopphény) 1-17-6 yazol-3-19, N-1; adamantyl)-urée.

Une solution de 1,00 g d'azcuture d'acyle obteru dans l'exemple précédent dans 5 mt de toluène est chauffée à reflux pendant 30 minutes. Après retour à température ambiante on ajoute à la solution d'isocyanate ainsi obtenue 0,39 g de 1-adamantamamine et agite le mélange pendant 1 heure et demie. Le précipité obtenu estitifié, lavé au toluène puis à l'éther isopropylique puis purifié par triturage dans un mélange acétone/méthanol. Après séchage sous vide, on obtient 0.48 q de l'urée attendue, F = 244°C.

TABLEAU XVIII

Exemple n°	R ₃	R ₂	F; °C
189	н		227
190	СН3	- ⊘ -a	144
		l	

EXEMPLE 191

10

15

25

35

45

1-Cyclohexylméthyl-[1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1 H-pyrazol-3-yl]-cétone.

$$-x$$
-co-r = -co-cH₂-

2.5 ml d'une solution 0,825 M de MnLi₂Cl₄ dans le THF (Tetrahedron 1989, 4.5, 4153) sont rétriodis à 0°C et on y ajoute goutte à guerte 3,12 ml d'une solution 0,500 de bromure de méthylopicheaytinganésium dans le THF puis le 50 mélange réactionnel est aignité à 0°C et dune solution de 0,50 g du chlorure d'acide préparé selon l'exemple 10), dans 8 ml de THF, est ajoutée goutte à goutte. Le mélange est agifé à température ambiante pendant 5 heures puis hydrolysé par une solution saturée de NH₂Cl, extrait à l'éther, lavé à l'eau puis par une solution saturée de NBCl. Après séchage sur MgSO₄ et évaporation des solvants, le produit brut est purifié par c'hromatographie sur gel de silice 230-400 mesh, éluant : AcOEt/hexane 5/95 (v/h). On obtient ainsi 50 0.99 de de côtone atterduse f = 118°C.

EP 0 576 357 B1

EXEMPLE 192

10

15

25

30

35

40

45

50

1-[1-(2,4-Dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]-2-(méthyl-4-phényl)-1-éthanone.

(I): $q_a = CI; w_2, w_4 = CI; R_4 = H;$

$$-X-CO-R = -COCH_2$$
 $-CH_3$

A) 1-(2,4-Dichlorophényl)-3-cyano-5-(4-chlorophényl)-pyrazole.

Une solution de 0,70 g de 1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1 H-pyrazole-3-carboxamide obtenu selon l'exemple 172A et 0,74 ml de chlorure de mésyle dans 6 ml de pyridine est chauffée à 50°C pendant 8 heures. Le solvant est évaporé sous vide et l'erisciud dissous dans 20 ml de CH_CCl₂. On lave successivement avec une solution d'HCl à 5 % puis à l'eau, puis par une solution saturée de NaCl, on sèche sur MgSO₄ puis évapore le solvant. Le résidu est cristallisé dans l'éther isopropylique. On obtient 0,66 g du nitrile attendu, F = 123°C. Bl Composé 19 l

6.3 ml d'une solution de chlorure de méthyl-4-beruy/magnésium, 1,0M dans l'éther éthylique sont ajoutés goutte à goutte sur une solution de 0,73 g du nitrile précédent dans 20 ml d'éther éthylique. Après 2 heures de réaction à température ambiante le mélange est hydrolysé par 50 ml d'acide chlorhydrique à 5 % et le mélange biphasque résultant est agité pendant 30 minutes. Le précipité rose formé est fiftré, lavé à freau et à l'éther éthylique puis dissous dans 100 ml de CH₂Cl₂ et agité 30 minutes en présence d'environ 10 g de silice humide. La silice est ensuite fiftrée, le fitrat évaporé et le résidu cristallisé dans un mélange CH₂Cl₂/iPr₂O. On obtient 0.37 g de la cohne attendur. E = 1.75°C.

TABLEAU XIX

Exemple n*	R ₅	F;*C
193	-CH ₂ -CH ₂ -	129
194	-CH ₂	152

35 Revendications

5

10

20

20

45

1. Composé de formule :

dans laquelle

- 92, 93, 94, 95, 95 et w₂, w₃, w₄, w₅, w₆ sont identiques ou différents, et représentent indépendamment l'hydrogêne, un attome de chlore ou de brome, un (C₁-C₂) allevie, un (C₁-C₂) alcoxy, un trifluorométhyle, un groupe nitro et g₄ représente éventuellement un groupe phényle ;

(I)

- R₄ représente l'hydrogène ou un (C₁-C₃) alkyle ;
- X représente soit une liaison directe soit un groupe -(CH₂)_x-N(R₃)-dans lequel R₃ représente l'hydrogène ou

EP 0 576 357 B1

un (C1-C3) alkyle et x représente zéro ou un ;

- R représente

10

15

30

35

40

- un groupe «NRI, R₂, dans lequel R, et R₂ représentent indépendamment un (C₁-C₂) allyle : un radical carbocyclique non aromatique en (C₂-C₁₂) éventuellement substitué, le(s)dit(s) substituant(s) étant différent(s) d'un carbonyle substitué : un groupe amino (C₁-C₂) allyle dans lequel l'arrino est éventuellement disubstitué par un (C₁-C₂) allyle : un cycloallyl(C₁-C₂)allyle dans lequel le cycloallyle est en (C₂-C₂); un phényle non substitué ou substitué une ou plusieurs bis par un halogène, par un (C₁-C₂) allyle, cu par un (C₁-C₂) alcoxy; un phényl (C₁-C₂) allyle; un diphényl (C₁-C₂) allyle; un naphtyle; un attriacelynle; un radical hétérocyclique sautré de 5 à 8 chaînons non substitué ou substitué par un (C₁-C₂) allyle, un hydroxyle ou un benzyle; un 1-adamantylméthyle; un hétérocyle aromatique non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un halogène, un (C₁-C₂) allyle ou un (C₁-C₂) alcoxy; un (C₁-C₂) alcyle substitué par un hétérocycle aromatique non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un halogène, un (C₁-C₂) allyle ou un (C₁-C₂) alcoxy; ou bien R₁ est l'hydrogène et R₂ est tel que défini ci-dessus; ou bien encore R₁ et R₂ constituert avec fatome d'azote auquel lis sont ilés, un radical hétérocyclique stant 5 à 8 chaînons, ledit radical hétérocyclique étant autre que morpholinyle lorsque w₂, w₄, w₅, w₆, g₂, g₃, q₄, et q₅ con sont
 - un groupe R₂ tel que défini ci-dessus lorsque X représente (CH₂), N(R₃)- ;
 - un groupe R_5 lorsque X représente une liaison directe, R_5 étant représenté par un (C_1-C_3) alixyle ; un (C_3-C_3) oyodalixyle non substitué ou substitué par un (C_3-C_3) alixyle ; un phényl (C_3-C_3) alixyle onn substitué ou substitué par un halogène ou par un (C_3-C_3) alixyle (C_3-C_3) alixyle dans lequel le cycloalixyle est en C_3-C_3 et est non substitué ou substitué par un (C_3-C_3) alixyle (C_3-C_3) alixyle

ou un de ses sels.

2. Composé selon la revendication 1 de formule :

dans laquelle w_2 , w_3 , w_6 , w_6 , w_6 , y_6 ,

1-hexahydroazépinyle, 4-morpholinyle et 4-thiomorpholinyle ou un de ses sels.

3. Composé selon la revendication 1 de formule :

EP 0 576 357 B1

dans laquelle R₄. X et R sont tels que définis pour (I) dans la revendication 1 ou un de ses sels.

- Composé de formule (i) selon la revendication 3 dans laquelle R₄ représente l'hydrogène ou un groupe méthyle ou un de ses sels.
- Composé de formule (i) selon la revendication 4 dans laquelle R₃ est hydrogène ou méthyle et X représente une liaison directe ou un de ses sels.
- 6. Composé de formule (i) selon la revendication 3 dans laquelle R₄ est hydrogène ou méthyle, X est liaison directe of R représente un groupe NR₁R₂ dans lequel R₁ est l'hydrogène ou un groupe méthyle et R₂ est un radical carbocyclique non aromatique en C₃-C₁₅ ou un radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaînons choisi parmi 1-pymolidinyle, 1-pipéridyle, 1-hexahydroazépinyle, 4-morpholinyle et 4-thiomorpholinyle ou un de ses sels.
- 8. Composé selon la revendication 1 de formule :

dans laquelle X et R sont tels que définis dans la revendication 1, et w₄ représente un groupe méthyle ou un groupe méthoxy ou un de ses sels.

- Composé de formule (ii) selon la revendication 8 dans laquelle w₄ est méthyle ou méthoxy, X représente une liaison directe et R eprésente un groupe -NR, R₂ dans laquel R₁ représente l'hydrogène ou un groupe méthyle et R₂ représente un radical carbocyclique non aromatique en C₃-C₁, ou un de ses sels.
- 40 10. Composé selon la revendication 8 dans lequel w₄ est méthyle ou méthoxy, X représente un groupe -{CH₂}₂-N{R₃}-dans lequel x est z'éro ou un et R₃ représente hydrogène ou un groupe méthyle et R représente un groupe -NR₁-R₂ où R₁ représente hydrogène et R₂ représente un prévien no substituté ou substituté par un ou deux elorses d'halogène, un groupe (C₁-C₂) alkyle ou un (C₁-C₂) alcoxy ou un radical carbocyclique non aromatique en C₂-C₁₅. ou un de ses sels.
 - 11. Composé selon la revendication 1 de formule (I) dans laquelle w₂, w₃, w₄, w₅, w₆, g₂, g₃, g₄, g₅, g₆, R₄ et X sont tels que définis dans la revendication 1 et R représente un groupe -NR, R₂ dans lequel R₁, est l'hydrogène ou un groupe (C₁-C₆) allyle et R₂ est un groupe 2- ou 3-indolyl (C₁-C₃) allyle ou un groupe 2- ou 3-indolyle ou un de ses sels.
 - 12. Composé selon la revendication 1 de formule :

5

5

20

dans laquelle X est tel que défini dans la revendication 1, R est un groupe -NR₁R₂ dans lequel R₁ représente l'hydrogène ou un (C_1-C_2) alixyle et R₂ est un groupe 2- ou 3-indolyl (C_1-C_2) alixyle ou un groupe 2- ou 3-indolyle et soit w_2 est l'hydrogène et w_4 est un groupe méthyle ou méthoxy soit w_2 et w_4 représentent un atome de chlore, ou un de ses sels.

13. Composé selon la revendication 1 de formule :

5

10

15

25

30

40

45

50

dans laquelle X et R sont tels que définis dans la revendication 1 et g₄ représente un atome de brome, un groupe méthyle ou trifluorométhyle ou un de ses sels.

14. Procédé pour la préparation des composés de formule (I) selon la revendication 1, caractérisé en ce que on traite un dérivé de l'acide 3-pyrazolecarboxylique de formule :

dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 et R_4 sont tels que définis pour (I) dans la revendication 1 ou une de ses formes activées, un de ses esters ou chlorures d'acides avec

soit avec une amine de formule HNR₁R₂ dans laquelle R₁ et R₂ sont tels que définis pour (I) dans la revendication 1 pour obtenir les amides de formule :

dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_4 , R_1 et R_2 , sont tels que définis pour (I), soit éventuellement avec une amine primaire R_3 NH $_2$ dans laquelle R_3 est tel que défini pour (I) dans la revendication 1 pour obtenir les amines intermédiaires (V) de format.

$$g_{s}$$
 g_{s}
 g_{s

dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_4 et R_3 sont tels que définis pour (I) pour obtenir par réduction par un hydrure métallique les amines intermédiaires de formule :

dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_4 et R_3 sont tels que définis pour (I), qui sont transformées en amide ou en urée de formule :

15

25

30

35

40

50

55

dans lesquelles w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_2 , R_3 et R_4 sont tels que définis pour (I) par réaction avec respectivement un chlorure d'acide de formule R_2 COCI ou un isocyanate de formule R_2 -N=C=O dans lesquels R_2 - est le que défini pour (I),

soit avec un dérivé de l'azidure de diphénylphosphoryle en milieu basique suivi d'un traitement acide en milieu alcoolique pour obtenir l'amine intermédiaire de formule ;

dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 et R_4 sont tels que définis pour (I), qui est soumis à l'action d'un chlorure d'acide R_2 COCI ou d'un isocyanate

R₂-N=C=O pour obtenir respectivement des amides et les urées de formule :

dans lesquelles w₂, w₃, w₄, w₅, w₆, g₂, g₃, g₄, g₅, g₆ et R₄ sont tels que définis pour (I) et R₃ représente l'hydrogène, les mêmes composés pour lesquels R₃ est différent de l'hydrogène étant préparés à partir de l'amine primaire (VII) ci-dessus transformée en amine secondaire de formule :

dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , P_2 et P_4 sont tels que définis pour (f) et P_3 représente un (P_4 - P_4) altyle, qui sont ensuite soumises à l'action d'un chlorure d'acide P_4 - P_4

soit avec un réactif organomanganeux R₅MnX₁ dans lequel R₅ est tel que défini pour (I) dans la revendication 1 et X₁ représente un halogène pour obtenir les dérivés cétoniques de formule :

les composés ainsi obtenus étant ensuite éventuellement transformés en l'un de leurs sels.

15. Composés de formule :

5

10

15

20

30

45

50

55

dans laquelle R₄ est tel que défini dans la revendication 1 et Alk représente un (C₁-C₅) alkyle.

 Composition pharmaceutique contenant, en tant que principe actif, un composé de formule (I) selon l'une des revendications 1 à 13.

- 17. Composition pharmaceutique seion la revendication 16, sous forme d'unité de dosage, dans laquelle le principe actif est mélangé à au moins un excipient pharmaceutique.
- 18. Composition selon la revendication 17 contenant de 0,5 à 1000 mg de principe actif.

Claims

10

15

20

25

30

35

40

45

50

1. Compound of the formula

in which

- g₂, g₃, g₄, g₅, g₆ and w₂, w₃, w₄, w₅, w₆ are identical or different and are independently hydrogen, a chlorine or bromine atom, a (C₁-C₂) alkyl, a (C₁-C₃) alkoxy, a trifluorometryl or a nitro group and g₄ is optionally a phenyl croup.
- R₄ is hydrogen or a (C₁-C₃) alkyl;
- X is either a direct bond or a group -(CH₂)_x-N(R₃)-, in which R₃ is hydrogen or a (C₁ -C₃) alkyl and x is zero or
- Ris
 - a group -NR-R₂ in which R₁ and R₂ are independently a (C₁-C₂) allyl; a non-aromatic (C₂-C₂) carboxy-circ radical which is optionally substituted, said substituently being other than a substituted carbony; an amino (C₁-C₂) allyl group in which the amino is optionally disubstituted by a (C₁-C₂) allyl; a cycloallyl (C₁-C₃) allyl in which the cycloallyl is C₂-C₃-2; a phenyl which is unsubstituted or monosubstituted or polysubstituted by a (R-C₂) alloy is a phenyl (C₁-C₂) alloy; a ciphenyl (C₁-C₂) alloy; a diphenyl (C₁-C₂) alloy is a phenyl (C₁-C₂) alloy; a ciphenyl (C₁-C₂) alloy is a diphenyl (C₁-C₂) alloy is a diphenyl (C₁-C₂) alloy in a similar chetrocycle which is unsubstituted or monosubstituted or polysubstituted by a (C₁-C₂) alloy in C₁-C₂) alloy in C₁-C₂ alloy in C₁-C₂ alloy in C₁-C₂ alloy in a substituted or monosubstituted or monosubstituted or polysubstituted by a (C₁-C₂) alloy in a saturated 5 in 6 members dheterocyclic radical with the nitrogen atom to which they are bonded, said heterocyclic radical being other than morpholine when m₂, x₂, x₃, x₄, x₆, x₆, x₆, x₆ and g₆ are all phydrogen;
 - a group R₂ as defined above when X is -(CH₂)_xN(R₃)-;
 - a group R₅ when X is a direct bond, R₅ being a (C₁-C₂) alkyl; a (C₃-C₁₂) cycloalkyl which is unsubstituted or substituted by a (C₁-C₂) alkyl; a phenyl (C₁-C₂) alkyl which is unsubstituted or substituted by a halogen or by a (C₁-C₂) alkyl; a cycloalkyl (C₁-C₂) alkyl in which the cycloalkyl is C₃-C₁₂ and is unsubstituted or substituted by a (C₁-C₂) alkyl; or a 2-notbornylmethyl;

or one of its salts.

2. Compound according to claim 1 of the formula

in which w₂, w₃, w₄, w₆, w₆, g₅, g₅, g₄, g₅, g₅ and R₁ are as defined for (I) in claim 1. R₁ is hydrogen or a (C₁-C₂) alkyl and R₁ is a non-aromatic C₂-C₁-G catoboyclic radical or a saturated 5- to 8-membered heterocyclic radical selected from 1-pyrrolidinyl, 1-piperidinyl, 1-hexahydroazepinyl, 4-morpholinyl and 4-thiomorpholinyl, or one of its sales.

3. Compound according to claim 1 of the formula

in which R4, X and R are as defined for (I) in claim 1, or one of its salts.

- Compound of formula (i) according to claim 3 in which R₄ is hydrogen or a methyl group, or one of its salts.
- Compound of formula (i) according to claim 4 in which R₃ is hydrogen or methyl and X is a direct bond, or one of its salts.
 - Compound of formula (i) according to claim 3 in which R₄ is hydrogen or methyl, X is a direct bond and R is a group
 -NR₁R₂ in which R₁ is hydrogen or a methyl group and R₂ is a non-aromatic C₂-C₁₅ carbocyclic radical or a saturated 5- to 8-membered heterocyclic radical selected from 1-pyrrolidinyl, 1-piperidinyl, 1-hexahydroazepinyl, 4-morpholinyl, and 4-thiomorpholinyl, or one of its satts.
 - Compound of formula (i) according to claim 3 in which R₄ is hydrogen or methyl, X is -(CH₂)_x-N(R₃)- and R is -NR₁R₂, X being zero or one, R₁ being hydrogen, R₃ being hydrogen or a methyl group and R₃ being a phenyl which is nesubstituted or substituted by one or two halogen atoms, a (C₁-C₂) alkyl group or a (C₁-C₂) alkoxy group, or a non-aromatic C₂-C₃-c carbocyclic radical, or one of its salts.
 - 8. Compound according to claim 1 of the formula

55

10

15

20

- in which X and R are as defined in claim 1 and w₄ is a methyl group or a methoxy group, or one of its salts.
 - Compound of formula (ii) according to claim 8 in which w₄ is methyl or methoxy, X is a direct bond and R is a group
 -NR₁R₂ in which R₁ is hydrogen or a methyl group and R₂ is a non-aromatic C₃-C₁₅ carbocyclic radical, or one of
 its salts.
 - 10. Compound according to claim 8 in which w_a is methyl or methoxy, X is a group ·(CH₂)_z·N(R₃)· in which x is zero or one and R₃ is hydrogen or a methyl group, and R is a group ·NR₁R₂ in which R₁ is hydrogen and R₂ is a phenyl which is unsubstituted or substituted by one or two halogen atoms, a (C₁-C₅) alkyl group or a (C₁-C₅) alkyoxy, or a non-aromatic C₃-C₁-c₅ carbocyclic radical, or one of its salts.
 - 11. Compound according to claim 1 of formula (f) in which w₂, w₃, w₄, w₅, w₆, g₂, g₃, g₄, g₅, g₆, R₄ and X are as defined in claim 1 and R is a group. NR₁R₂ in which R₁ is hydrogen or a (C₁-C₆) alkyl group and R₂ is a 2- or 3-indolyl (C₁-C₂) alkyl group or a 2- or 3-indolyl group, or one of its salts.
- 30 12. Compound according to claim 1 of the formula

10

20

25

35

40

- 45 in which X is as defined in claim 1, R is a group -NR, R₂ in which R₁ is hydrogen or a (C₁-C₆) alkyl and R₂ is a 2or 3-indbyl (C₁-C₂) alkyl group or a 2- or 3-indbyl group, and either w₂ is hydrogen and w₄ is a methyl or methoxy group or w₂ and w₄ are a chlorine atom, or one of its salts.
 - 13. Compound according to claim 1 of the formula

15

20

30

35

40

45

50

in which X and R are as defined in claim 1 and g_4 is a bromine atom or a methyl or trifluoromethyl group, or one of its salts.

14. Method of preparing the compounds of formula (I) according to claim 1, characterized in that a pyrazole-3-carboxylic acid derivative of the formula

in which w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 and R_4 are as defined for (I) in claim 1, or one of its activated forms, namely one of its esters or acid chlorides, is treated

either with an amine of the formula HNR₁R₂, in which R₁ and R₂ are as defined for (I) in claim 1, to give the amides of the formula

in which w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_4 and R_2 are as defined for (1), or optionally with a primary amine R_3NH_2 , in which R_3 is as defined for (1) in claim 1, to give the intermediate amids (V) of the formula

15

20

25

30

35

40

in which w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_4 and R_3 are as defined for (I), to give, by reduction with a metal hydride, the intermediate amines of the formula

in which w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_4 and R_3 are as defined for (I), which are converted to the amide or urea of the formula

in which w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_2 , R_3 and R_4 are as defined for (i), by reaction with an acid chloride of the formula R_2 CNCI or, respectively, an isocyanate of the formula R_2 -N=C=O, in which R_2 is as defined for (i),

or with a diphenylphosphorylazide derivative in a basic medium, followed by an acid treatment in an alcoholic medium, to give the intermediate amine of the formula

10

15

20

25

30

35

50

55

in which w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 and R_4 are as defined for (f), which is reacted with an acid chloride R_2 COCI or an isocyanate R_2 :N=C=O to give respectively the amides and ureas of the formulae

in which w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , P_2 and P_4 are as defined for (I) and P_3 is hydrogen, the same compounds in which P_6 is other than hydrogen being prepared from the above primary amine (VIII) converted to a secondary amine of the formula

in which w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , y_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 and R_4 are as defined for (1) and R_3 is a (C₁-C₂) alkyl, which are then reacted with an acid chloride R_2 COC or an isocyanate R_2 -N=C=O to give the amides and ureas of formulae (d) and (6) as defined above in which R_3 is other than hydrogen,

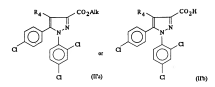
or with an organomanganous reagent R_5MnX_1 , in which R_5 is as defined for (I) in claim 1 and X_1 is a halogen, to give the ketone derivatives of the formula

the resulting compounds then being optionally converted to one of their salts.

20 15. Compounds of the formulae

10

15



- in which R₄ is as defined in claim 1 and Alk is a (C₁-C₅) alkyl.
- 16. Pharmaceutical composition containing a compound of formula (I) according to one of claims 1 to 13 as the active principle.
- 40 17. Pharmaceutical composition according to claim 16 in the form of a dosage unit in which the active principle is mixed with at least one pharmaceutical excipient.
 - 18. Composition according to claim 17 containing from 0.5 to 1000 mg of active principle.
- 45 Patentansprüche
 - 1. Verbindung der Formel:

15 worin

10

20

25

30

50

- 92, 93, 94, 95, 96 und w₂, w₃, w₄, w₅, w₆ gleich oder verschieden sind und unabhängig Wasserstoff, ein Chloroder Bromatom, C₁-C₂-Ribyl, C₁-C₃-Rikoy, Trifluormethyl, eine Nitro-Gruppe bedeuten, und g₄ gegebenenfalls eine Phent-Gruppe darstellt:
- R₄ Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl ist;
 - X entweder eine direkte Bindung oder eine Gruppe -(CH₂)_x-N(R₃)- darstellt, wobei R₃ Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl bedeutet, und x Null oder 1 ist;
 - R bedeutet:
 - eine Gruppe -NR, Fg., wobei R, und R₂ unabhängig darstellen: C,-C₂-Allyk; einen gegebenanfalls substituterten, nicht-aromatischen C₃-C₁₅-gyclischen Kohlenwasserstoffrest, wobei der (die) Substituterion Substituterten Carbony ereschieden ist (sind); eine Amino-C,-C₄-allyk-Cruppe, wobei Arnino gegebenenfalls disubstituteri ist durch C₁-C₂-Allyk); Cydoallyk-C₁-C₂-allyk, deut Cycloallyk-C₁-C₂-allyk-Cruppe, wobei Arnino gegebenenfalls disubstituteri ist durch C₁-C₂-Allyk); Cydoallyk-C₁-C₂-allyk-Neo Cycloallyk-C₂-C₂-2llyk-Neo Cycloallyk-C₂-C₂-Alloy, Cycloallyk-C₂-C₂-Alloy, Cycloallyk-C₂-C₂-Alloy, Cycloallyk-Cycloally-Cycloallyk-Cycloa
 - eine Gruppe R₂, wie oben definiert, wenn X -(CH₂)_xN(R₃)- darstellt;
 - eine Gruppe R₅, wenn X eine direkte Bindung darstellt, wobei R₅ bedeutet: C₁-C₂-Alkyl; C₃-C₁₂-Cycloalkyl, unsubstituiert oder substituiert durch G₁-G₂-Alkyl; Phenyl-G₁-G₂-alkyl, unsubstituiert oder substituiert durch Halogen oder durch C₁-G₂-Alkyl; Cycloalkyl-G₁-G₂-alkyl, wobei Cycloalkyl C₃-C₁₂ ist und unsubstituiert oder substituiert sid durch C₁-G₂-Alkyl; 2-Norborny/methyl;
- 5 oder eines ihrer Salze.
 - Verbindung nach Anspruch 1 der Formel:

worin w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 und R_4 wie für (I) in Anspruch 1 definiert sind, R_1 Wasserstoff oder C_1 - C_6 -Allyb bedeutet, und R_2 darsellit: einen nicht-aromatischen C_3 - C_{15} -cyclischen Kohlenwasserstoffrest oder einen gesättigten heterocyclischen Rest mit 5 bis 8 Gliedern, ausgewählt aus 1-Pyroldinyl, 1-Piperdinyl, 1-Hexahydroazeinyl, 4-Morpholimyl und 4-Thiomorpholimyl, oder eines ihrer 5 sätze.

3. Verbindung nach Anspruch 1 der Formel:

10

15

20

25

- 35 worin R₄. X und R wie für (I) in Ansoruch 1 definiert sind, oder eines ihrer Salze.
 - Verbindung der Formel (i) nach Anspruch 3, worin R₄ Wasserstoff oder eine Methyl-Gruppe bedeutet, oder eines ihrer Salze.
- Verbindung der Formel (i) nach Anspruch 4, worin R₃ Wasserstoff oder Methyl bedeutet, und X eine direkte Bindung darstellt, oder eines ihrer Salze.
 - 6. Verbindung der Formel (i) nach Anspruch 3, worin R, Wasserstoff oder Methyl ist, X eine direkte Bindung darstellt, und R bedeutet: eine Gruppe -NR₁,R₂, wobei R₁ Wasserstoff oder eine Methyl-Gruppe darstellt, und R₂ bedeutet: einen nicht-aromatischen C₂-C₁₅-cyclischen f\u00f6nlerwasserstoffrest oder einen ges\u00e4ttigten helerocyclischen Rest mit 5 bis 6 Giedern, ausgew\u00e4hl aus 1-Pyrrolldinyl, 1-Piperdinyl, 1-Hexahydroazepinyl, 4-Morpholinyl und 4-Thiomorpholinyl, oder eines hier Salze.
- 7. Verbindung der Formel (i) nach Anspruch 3, worin R₄ Wasserstoff oder Methyl ist, X -(CH₂)-X(R₂)-(arstellt, R NR, R₅ ist, wobei x Null oder 1 ist, R₁ Wasserstoff bodeutet, R₅ Wasserstoff oder eine Methyl-Gruppe darstellt, und R₂ bedeutet: Phenyl, unsubstituert oder substituiert durch ein oder zwei Halogenatome, eine C₁-C₅-Xlkyl-Gruppe oder eine C₁-C₅-Xlkoy-Gruppe oder einen nicht-aromatischen C₃-C₁₅-cyclischen Kohlenwasserstoffrest, oder eines ihrer Satze.
- 55 8. Verbindung nach Anspruch 1 der Formel:

worin X und R wie in Anspruch 1 definiert sind, und w₄ eine Methyl-Gruppe oder eine Methoxy-Gruppe bedeutet, oder eines ihrer Salze.

- Verbindung der Formel (ii) nach Anspruch 8, worin w₄ Methyl oder Methoxy bedeutet, X eine direkte Bindung darstellt, und R eine Gruppe -NR-R₂ ist, wobei R₁ Wasserstoff oder eine Methyl-Gruppe darstellt und R₂ einen nichtaromatischen G-C₁-c-c-vollischen Kohlanwaserstofffers bedeutet, oder eines hirer Salze.
- 10. Verbindung nach Anspruch 8, worin w, Methyl oder Methoxy bedeutet, X eine Gruppe -(CH₂).-M(R₂)- darstellt, wobei x Null oder 1 ist, und R₃ Wassenstoff oder eine Methyl-Gruppe darstellt, und R eine Gruppe -NR₁ R₂ bedeutet, wobei R₁ Wassenstoff darstellt, und R₂ bedeutet: Phenyl, unsubstituiert oder substituiert durch ein oder zwei Halogenatome, eine C₁-C₂-Alkyl-Gruppe oder eine C₁-C₃-Alkoxy-Gruppe oder einen inlcht-aromatischen C₃-C₁₅-cvclischen Kohlenwasserstöffrest bedeutet. Oder eines liver Salt.
- 11. Verbindung nach Anspruch 1 der Formel (I), worin w.z. ws, w.q. ws, ws, 9.2, 9.3, 9.4, 95, 96. R, und X wie in Anspruch 1 definiert sind, und R eine Gruppe -NR₁P₂ ist, wobei ñ₁ Wasserstoff oder eine C₁C₂-Alkyi-Gruppe darstellt, und R₂ eine 2 -oder 3-Indolyi-C₂-Qalkyi-Gruppe doed eine 3-indolyi-C₁-Qalkyi-Gruppe doed eine 3-indolyi-C₂-Qalkyi-Gruppe doed eine 3-indolyi-C₂-Qalkyi-Gru
- Verbindung nach Anspruch 1 der Formel:

worin X wie in Anspruch 1 definiert ist, R eine Gruppe -NR₁R₂ bedeutet, wobei R₁ Wasserstoff oder C_1 - C_2 -Alkyl-darstellt, und R₂ eine 2- oder 3-Indolyl- C_1 - C_2 -alkyl-druppe oder eine 2- oder 3-Indolyl-druppe ist, und entweder w₂ Wasserstoff bedeutet, und w₄ eine Methyl- oder Methoxy-Gruppe darstellt, oder w_2 und w_4 eine Chloratom sind, oder eines Ihrer Salze.

13. Verbindung nach Anspruch 1 der Formel:

4

10

15

20

30

35

worin X und R wie in Anspruch 1 definiert sind, und g₄ ein Bromatom, eine Methyl- oder Trifluormethyl-Gruppe bedeutet, oder eines ihrer Salze.

14. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel (I) nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß ein Derivat von Pyrazol-3-carbonsäure der Formel:

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

worin w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 und R_4 wie für (1) in Anspruch 1 definiert sind, oder eine ihrer aktivierten Formen, d.h. einer ihrer Ester oder Saurechloride, behandelt wird mit

 entweder einem Amin der Formel HNR₁R₂, worin R₁ und R₂ wie f
ür (I) in Anspruch 1 definiert sind, wobei Amide der Formel erhalten werden:

worin w₂. w₃. w₄. w₅. w₆. g₂. g₃. g₄. g₅. g₆. R₄. R₁ und R₂ wie für (I) definiert sind,
oder gegebenenfalls einem primären Amin R₃NH₂, worin R₃ wie für (I) in Anspruch 1 definiert ist, wobei Zwischen-Amick (V) der Formel erhalten werden.

15

20

25

30

35

50

worin w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_4 und R_3 wie für (I) definiert sind, wobei durch Reduktion mit einem Metallhydrid Zwischen-Amine der Formel erhalten werden:

worin w₂, w₃, w₄, w₅, w₆, g₂, g₃, g₄, g₅, g₆, R₄ und R₃ wie für (I) definiert sind, die in ein Amid oder einen Harnstoff der Formel transformiert werden:

worin w₂, w₃, w₄, w₅, w₆, g₂, g₃, g₄, g₅, g₆, R₂, R₃ und R₄ wie für (i) definiert sind, durch Umsetzen mit einem Saurechlorid der Formel R₂COCl bzw. ein Isooyanat der Formel R₂-Nu-Cu, wobei R₂ wie für (i) definiert ist, oler einem Derivat von Diphenylphosphorylazid in einem basichen Medium, gefolgt von einer Saurebehandlung in einem alkoholischen Medium, wobei das Zwischen-Arnin der Formel erhalten wird:

20

30

50

worin w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 and R_4 wie für (f) definiert sind, das der Einwirkung eines Säure-chlorids R_2 COCI oder eines isocyanats R_2 -N=C=O unterworten wird, wobei Arnide bzw. Harnstoffe der Formel erhalten werden:

worin w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_2 und R_4 wie für (i) definiert sind, und R_3 Wasserstoff bedeutet, wobei die gleichen Verbindungen, R_1 die R_3 von Wasserstoff verschieden ist, aus dem obigen primären Amin (VII) hergestellt werden, das in ein sekundåres Amin der Formel transformiert wird:

worin w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 und R_4 wie für (I) definiert sind, und $R_3^*C_1^*-C_2^*$ -Allyl bedeutet, die anschließend der Einwirkung eines Saurechlorids R_pCOCl oder eines Isocyanats $R_2^*+N=C=0$ unterworfen werden, wobei Amide und Hanstoffe der Formel (Id) und (Ie), wie oben definiert, worin R_3 von Wasserstoff verschieden ist, erhalten werden,

oder einem Organomangan-Reagens R₅MnX₁, worin R₅ wie für (I) in Anspruch 1 definiert ist, und X₁ Halogen bedeutet, wobei Keton-Derivate der Formel erhalten werden:

$$\begin{array}{c|c}
 & G \\
 & G \\$$

und wobei die so erhaltenen Verbindungen anschließend gegebenenfalls in eines ihrer Salze transformiert werden.

15. Verbindungen der Formel:

5

10

15

30

35

55

worin R4 wie in Anspruch 1 definiert ist, und Alk C1-C5-Alkyl bedeutet.

- Pharmazeutische Zusammensetzung, welche als aktiven Bestandteil eine Verbindung der Formel (i) nach einem der Ansprüche 1 bis 13 enthält.
- 17. Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 16 in Einheitsdosierungsform, worin der aktive Bestandteil mit zumindest einem pharmazeutischen Exzipienten gemischt ist.
- 18. Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 17, welche 0,5 bis 1000 mg aktiven Bestandteil enthält.